(1) Veröffentlichungsnummer: 0 545 099 A2

12

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

21 Anmeldenummer: 92119105.2

Anmeldetag: 07.11.92

(1) Int. Cl.5: **C07D** 213/82, C07D 231/14, C07D 277/56, C07D 263/34, C07D 307/68, C07D 309/28, C07D 327/06, C07C 233/64,

A01N 37/22, A01N 43/00

Priorität: 22.11.91 DE 4138387

18.02.92 DE 4204764 18.02.92 DE 4204766 18.02.92 DE 4204767

18.02.92 DE 4204768

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 09.06.93 Patentblatt 93/23

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT SE

71 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft

Carl-Bosch-Strasse 38 W-6700 Ludwigshafen(DE)

Erfinder: Eicken, Karl, Dr.

Am Huettenwingert 12

W-6706 Wachenheim(DE) Erfinder: Goetz, Norbert, Dr.

Schoefferstrasse 25

W-6520 Worms 1(DE)

Erfinder: Harreus, Albrecht, Dr.

Teichgasse 13

W-6700 Ludwigshafen(DE)

Erfinder: Ammermann, Eberhard, Dr.

Von Gagern-Strasse 2

W-6148 Heppenheim(DE)

Erfinder: Lorenz, Gisela, Dr.

Erlenweg 13

W-6730 Neustadt(DE)

Erfinder: Rang, Harald, Dr.

Maximillianstrasse 30

W-6700 Ludwigshafen(DE)

Säureanilid-Derivate und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Botrytis.

(57) Verwendung von Nicotinsäureanilid-Derivaten der allgemeinen Formel

I,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxi, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl  $R^1$ 

gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alke- $R^2$ nyl, Alkinyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkenyloxi, Alkinyloxi, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Cycloalkenyloxi zur Bekämpfung von Botrytis und Nicotinsäureanilide der Formel I.

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Säureanilid-Derivaten der allgemeinen Formel

in der A die folgenden Bedeutungen hat

5

55

Pyridin-3-yl, substituiert in 2-Stellung durch Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxy, Methylthio, Methylsulfonyl, Methylsulfonyl,

Phenyl, substituiert in 2-Stellung durch Methyl, Trifluormethyl, Chlor, Brom, Iod,

2-Methyl-5,6-dihydropyran-3-yl, 2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl, 2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-4-oxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-4,4-dioxid; 2-Methyl-furan-3-yl, substituiert in 4- und 5-Stellung durch Wasserstoff oder Methyl; Thiazol-5-yl, substituiert in 2- und 4-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor, Trifluormethyl; Thiazol-4-yl, substituiert in 2- und 5-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor, Trifluormethyl; 0-xazol-5-yl, substituiert in 2- und 4-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor, Trifluormethyl; 0-xazol-5-yl, substituiert in 2- und 4-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor und

R die folgenden Bedeutungen hat, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, G<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxy, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxy, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxy, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxy, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alk

zur Bekämpfung von Bortrytis.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung neue Ssäureanilid-Derivate.

Es ist bekannt, Nicotinsäureanilide, z.B. das 2-Chlornicotinsäure-2'-ethylanilid (US 4 001 416) oder das 2-Chlornicotinsäure-3'-isopropylanilid (DE 26 11 601) als Fungizide zu verwenden.

Es wurde nun gefunden, daß die eingangs definierten Säureanilid-Derivate eine gute Wirkung gegen Botrytis besitzen.

Im Hinblick auf ihre Wirksamkeit sind Verbindungen bevorzugt, in denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

35 Halogen z.B. Fluor, Chior, Brom,

Alkyl wie insbesondere Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 1-Methylhexyl, 1-Ethylpentyl, 2-Ethylpentyl, 1-Propylbutyl, Octyl, Decyl, Dodecyl wobei das Alkyl ein bis drei der vorstehend genannten Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor tragen kann,

Alkenyl, wie 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,5-Dimethyl-3-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, insbesondere 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Methyl-2-butenyl und 3-Methyl-2-pentenyl;

wobei das Alkenyl ein bis drei der vorstehend genannten Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor tragen kann,

Alkinyl wie 2-Propinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Alkinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl

nyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,2-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl,

Alkoxi wie insbesondere Ethoxi, Propoxi, 1-Methylethoxi, Butoxi, 1-Methylpropoxi, 2-Methylpropoxi, 1,1-Dimethylethoxi, n-Pentyloxi, 1-Methylbutoxi, 2-Methylbutoxi, 3-Methylbutoxi, 1,2-Dimethylpropoxi, 1,1-Dimethylpropoxi, 2,2-Dimethylpropoxi, 1-Ethylpropoxi, n-Hexyloxi, 1-Methylpentyloxi, 2-Methylpentyloxi, 3-Methylpentyloxi, 4-Methylpentyloxi, 1,2-Dimethylbutoxi, 1,3-Dimethylbutoxi, 2,3-Dimethylbutoxi, 1,1-Dimethylbutoxi, 2,2-Dimethylbutoxi, 3,3-Dimethylbutoxi, 1,1,2-Trimethylpropoxi, 1,2,2-Trimethylpropoxi, 1-Ethylpentyloxi, 2-Ethylbutoxi, 2-Methylhexyloxi, 3-Methylhexyloxi, 4-Methylhexyloxi, 5-Methylhexyloxi, 1-Ethylpentyloxi, 2-Ethylpentyloxi, 1-Propylbutoxi, Octyloxi, Decyloxi, Dodecyloxi, wobei das Alkoxy ein bis drei der vorstehend genannten Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor tragen kann,

Alkenyloxi wie 2-Propenyloxi, 2-Butenyloxi, 3-Butenyloxi, 1-Methyl-2-propenyloxi, 2-Methyl-2-propenyloxi, 2-Pentenyloxi, 3-Pentenyloxi, 4-Pentenyloxi, 1-Methyl-2-butenyloxi, 2-Methyl-2-butenyloxi, 3-Methyl-2-butenyloxi, 3-Methyl-2-propenyloxi, 1,2-Dimethyl-2-propenyloxi, 1-Ethyl-2-propenyloxi, 2-Hexenyloxi, 3-Hexenyloxi, 4-Hexenyloxi, 5-Hexenyloxi, 1-Methyl-2-pentenyloxi, 2-Methyl-2-pentenyloxi, 3-Methyl-2-pentenyloxi, 4-Methyl-2-pentenyloxi, 1-Methyl-3-pentenyloxi, 3-Methyl-3-pentenyloxi, 4-Methyl-3-pentenyloxi, 1-Methyl-4-pentenyloxi, 3-Methyl-4-pentenyloxi, 4-Methyl-4-pentenyloxi, 1,1-Dimethyl-2-butenyloxi, 1,2-Dimethyl-3-butenyloxi, 1,3-Dimethyl-3-butenyloxi, 1,2-Dimethyl-3-butenyloxi, 1,3-Dimethyl-3-butenyloxi, 2,2-Dimethyl-3-butenyloxi, 2,3-Dimethyl-3-butenyloxi, 1,2-Trimethyl-2-propenyloxi, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyloxi und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyloxi, insbesondere 2-Propenyloxi, 2-Butenyloxi, 3-Methyl-2-butenyloxi, und 3-Methyl-2-pentenyloxi;

wobei das Alkenyloxy ein bis drei der vorstehend genannte Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor tragen kann.

Alkinyloxi wie 2-Propinyloxi, 2-Butinyloxi, 3-Butinyloxi, 1-Methyl-2-propinyloxi, 2-Pentinyloxi, 3-Pentinyloxi, 4-Pentinyloxi, 1-Methyl-3-butinyloxi, 2-Methyl-3-butinyloxi, 1-Methyl-2-propinyloxi, 1-Ethyl-2-propinyloxi, 2-Hexinyloxi, 3-Hexinyloxi, 4-Alkinyloxi, 5-Hexinyloxi, 1-Methyl-2-pentinyloxi, 1-Methyl-3-pentinyloxi, 1-Methyl-4-pentinyloxi, 2-Methyl-3-pentinyloxi, 3-Methyl-4-pentinyloxi, 3-Methyl-4-pentinyloxi, 4-Methyl-3-pentinyloxi, 1,1-Dimethyl-3-butinyloxi, 1,2-Dimethyl-3-butinyloxi, 2,2-Dimethyl-3-butinyloxi, 1-Ethyl-2-butinyloxi, 1-Ethyl-3-butinyloxi, 2-Ethyl-3-butinyloxi und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyloxi, vorzugsweise 2-Propinyloxi, 2-Butinyloxi, 1-Methyl-2-propinyloxi und 1-Methyl-2-butinyloxi,

C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, wobei das Cycloalkyl gegebenenfalls durch ein bis drei C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylreste substituiert ist;

 $C_4$ - $C_6$ -Cycloalkenyl, wie Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, das gegebenenfalls durch ein bis drei  $C_1$ - $C_4$ -Alkylreste substituiert ist.

C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkoxi wie Cyclopentyloxi oder Cyclohexyloxi, das durch ein bis drei C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylreste substituiert sein kann.

 $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkenyloxi wie Cyclopentyloxi oder Cyclohexaryloxi, das durch ein bis drei  $C_1$ - $C_4$ -Alkylreste substituiert sein kann.

Bevorzugt wird die Verwendung von Nicotinsäureanilid-Derivaten der allgemeinen Formel I,

 $\begin{array}{c|c}
 & CO-NH \\
\hline
 & R^1 & R^2
\end{array}$ 

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R1 Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxi, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl

gegebenenfalls durch Halogen substituiertes  $C_2$ - $C_{12}$ -Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkenyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkinyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes  $C_2$ - $C_{12}$ -Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkenyloxi,  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkinyloxi,  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl,  $C_4$ - $C_6$ -Cycloalkenyl,  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkyloxi,  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkenyloxi

zur Bekämpfung von Botrytis.

55

 $R^2$ 

Die Verbindungen der Formel I erhält man beispielsweise, in dem man ein entsprechend substituiertes Nicotinsäurehalogenid der Formel 2

Hal ist Chlor oder Brom, mit einem ortho-substituierten Anilin der Formel 3 in Gegenwart einer Base umsetzt. Die Nicotinsäuren bzw. derenHalogenide der Formel 2 sind bekannt. Die Aniline der Formel 3 sind bekannt oder können nach bekannten Verfahren hergestellt werden (Helv. Chim. Acta 60, 978 (1977); Zh. Org. Khim 26, 1527(1990); Heterocyclus 26, 1885 (1987); Izv. Akad. Nauk. SSSR Ser.Khim 1982, 2160).

Insbesondere bevorzugt sind Verbindungen, der Formel I in denen der Rest R¹ für Chlor steht und der Rest R² die eingangs erwähnte Bedeutung hat.

Tabelle 1 Verbindungen der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
 & CO-NH \\
\hline
 & R^1 & R^2
\end{array}$$

| Nr. | R1 | R2                               | phys. Dat. FP [°C] |  |
|-----|----|----------------------------------|--------------------|--|
| 1.1 | F  | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>  |                    |  |
| 1.2 | F  | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>  |                    |  |
| 1.3 | F  | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | 52 - 54            |  |
| 1.4 | F  | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 87 - 89            |  |
| 1.5 | Cl | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>  | 103 - 104          |  |
| 1.6 | Cl | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  |                    |  |
| 1.7 | Cl | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | 94 - 96            |  |
| 1.8 | Cl | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 99 - 101           |  |

|    | Nr.  | R1 | R2                                | phys. Dat.<br>FP [°C] |
|----|------|----|-----------------------------------|-----------------------|
|    | 1.9  | Cl | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | 118 - 120             |
| 5  | 1.10 | Cl | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                       |
|    | 1.11 | Cl | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                       |
|    | 1.12 | Cl | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                       |
|    | 1.13 | Cl | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                       |
| 10 | 1.14 | Cl | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                       |
|    | 1.15 | Cl | n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>  |                       |
|    | 1.16 | Cl | n-C <sub>10</sub> H <sub>23</sub> |                       |
| 15 | 1.17 | Cl | n-C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> |                       |
| 10 | 1.18 | Cl | 1-Methylvinyl                     | 90 - 91               |
|    | 1.19 | Cl | 2-Methylvinyl                     |                       |
|    | 1.20 | C1 | Allyl                             |                       |
| 20 | 1.21 | Cl | 2-Methylallyl                     | ·                     |
|    | 1.22 | Cl | 2-Ethylallyl                      |                       |
|    | 1.23 | Cl | 1-Methylallyl                     |                       |
|    | 1.24 | Cl | 1-Ethylallyl                      |                       |
| 25 | 1.25 | Cl | 1-Methyl-2-butenyl                |                       |
|    | 1.26 | Cl | 1-Ethyl-2-butenyl                 |                       |
|    | 1.27 | Cl | 1-Isopropyl-2-butenyl             |                       |
|    | 1.28 | Cl | 1-n-Butyl-2-butenyl               |                       |
| 30 | 1.29 | Cl | 1-Methyl-2-pentenyl               |                       |
|    | 1.30 | Cl | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl           |                       |
|    | 1.31 | C1 | Propargyl                         |                       |
| 35 | 1.32 | Cl | 2-Butinyl                         |                       |
| 35 | 1.33 | Cl | 3-Butinyl                         |                       |
|    | 1.34 | Cl | Ethoxi                            | 131 - 132             |
|    | 1.35 | Cl | Propoxi                           |                       |
| 40 | 1.36 | Cl | 1-Methylethoxi                    | 65 - 67               |
|    | 1.37 | Cl | n-Butoxi                          | 84 - 85               |
|    | 1.38 | Cl | 1-Methylpropoxi                   | 72 - 74               |
|    | 1.39 | Cl | 2-Methylpropoxi                   | 81 - 84               |
| 45 | 1.40 | Cl | 1,1-Dimethylethoxi                |                       |
|    | 1.41 | Cl | n-Pentyloxi                       |                       |
|    | 1.42 | Cl | n-Hexyloxi                        |                       |
|    | 1.43 | Cl | n-Hepyloxi                        |                       |
| 50 |      |    |                                   |                       |

| Nr.  | R1   | R2   | phys. Dat. |
|------|--|--|------------|
|      |  |  | FP [°C]    |
| 1.44 | Cl   | n-Octyloxi   |            |
| 1.45 | Cl   | 2-Ethylhexyloxi  |            |
| 1.46 | Cl   | n-Decyloxi   |            |
| 1.47 | Cl   | 2-Propenyloxi  | 86 - 88    |
| 1.48 | Cl   | 2-Butentyloxi  | 92 - 95    |
| 1.49 | Cl   | 2-Methyl-2-propenyloxi   | 75 - 76    |
| 1.50 | Cl   | 2-Pentenyloxi  |            |
| 1.51 | Cl   | 3-Pentenyloxi  |            |
| 1.52 | Cl   | 3-Chlor-2-propenyloxi  |            |
| 1.53 | Cl   | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |            |
| 1.54 | Cl   | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi   |            |
| 1.55 | Cl   | 2-Propinyloxi  | 79 - 84    |
| 1.56 | Cl   | 2-Butinyl-oxi  | ·          |
| 1.57 | Cl   | 3-Butinyl-oxi  |            |
| 1.58 | Cl   | 1-Methyl-2-propinyloxi   |            |
| 1.59 | Cl   | Cyclopropyl  | 144 - 145  |
| 1.60 | Cl   | Cyclobutyl   |            |
| 1.61 | Cl   | Cyclopentyl  | 112 - 114  |
| 1.62 | Cl   | Cyclohexyl   | 141 - 142  |
| 1.63 | Cl   | 2-Cyclopentenyl  | 123 - 124  |
| 1.64 | Cl   | 1-Cyclopentenyl  |            |
| 1.65 | Cl   | 2-Cyclohexenyl   | 92 - 93    |
| 1.66 | C1   | 1-Cyclohexenyl   |            |
| 1.67 | Cl   | Cyclopentyloxi   | 80 - 82    |
| 1.68 | Cl   | Cyclohexyloxi  |            |
| 1.69 | Cl   | 2-Cyclopentenyloxi   |            |
| 1.70 | Cl   | 2-Cyclohexenyloxi  | Öl         |
| 1.71 | Br   | secButyl   |            |
| 1.72 | Br   | i-Butyl  |            |
| 1.73 | CH <sub>3</sub>  | secButyl   |            |
| 1.74 | CH <sub>3</sub>  | i-Butyl  |            |
| 1.75 | CF <sub>3</sub>  | i-Propyl   |            |
| 1.76 | CF <sub>3</sub>  | secButyl   |            |
| 1.77 | CF <sub>3</sub>  | i-Butyl  |            |
| 1.78 | OCH3   | i-Propyl   |            |
|      | 1.44<br>1.45<br>1.46<br>1.47<br>1.48<br>1.49<br>1.50<br>1.51<br>1.52<br>1.53<br>1.54<br>1.55<br>1.56<br>1.57<br>1.58<br>1.59<br>1.60<br>1.61<br>1.62<br>1.63<br>1.64<br>1.65<br>1.63<br>1.64<br>1.65<br>1.67<br>1.68<br>1.67<br>1.68<br>1.70<br>1.71<br>1.72<br>1.73<br>1.74<br>1.75<br>1.75 | 1.44 C1 1.45 C1 1.46 C1 1.47 C1 1.48 C1 1.50 C1 1.51 C1 1.52 C1 1.53 C1 1.54 C1 1.55 C1 1.56 C1 1.57 C1 1.58 C1 1.59 C1 1.60 C1 1.61 C1 1.62 C1 1.62 C1 1.63 C1 1.64 C1 1.65 C1 1.65 C1 1.65 C1 1.67 C1 1.68 C1 1.67 C1 1.68 C1 1.70 C1 1.70 C1 1.71 Br 1.72 Br 1.73 CH3 1.74 CH3 1.75 CF3 | 1.44 C1    |

|     | Nr.  | R1                              | R2                    | phys. Dat.<br>FP [°C]   |
|-----|------|---------------------------------|-----------------------|---|
| 5   | 1.79 | OCH <sub>3</sub>                | secButyl              | Öl NMR 0,8t (3H); 1,2d (3H);<br>1,6m (2H); 3,0q (1H); 4,1s<br>(3H); 7,2m (3H); 7,3m (1H);<br>8,3m (1H); 8,4m (1H), 9,8s<br>(1H) |
| 10  | 1.80 | OCH <sub>3</sub>                | i-Butyl               | Öl NMR 0,8d (6H); 1,9m (1H);<br>2,5d (2H), 4,05s (3H), 7,2m<br>(4H); 7,8d (1H); 8,3d (1H);<br>8,4m (1H); 9,8s (1H)              |
|     | 1.81 | SCH <sub>3</sub>                | i-Propyl              |   |
| 4.5 | 1.82 | SCH <sub>3</sub>                | secButyl              | 89 - 91   |
| 15  | 1.83 | SCH <sub>3</sub>                | i-Butyl               | 140 - 141   |
|     | 1.84 | SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> | secButyl              | 191 - 192   |
|     | 1.85 | SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> | i-Butyl               | 150 - 153   |
| 20  | 1.86 | Cl                              | 2-Ethylpropoxy        | 65 - 66   |
|     | 1.87 | Cl                              | 3-Methyl-3-butenyloxy | 83 - 84   |

### 25 Herstellungsbeispiele

### Beispiel 1

Zu einer Lösung von 2,7 g 2-n-Propylanilin und 2,0 g Triethylamin in 30 ml Tetrahydrofuran tropft man bei 0°C 3,5 g 2-Chlornicotinsäurechlorid und rührt noch 2 Stdn. bei 0°C. Nach Verdünnen mit 300 ml Wasser isoliert man 3,2 g 2-Chlornicotinsäure-2-n-propylanilid von Fp.: 103 - 104°C (Nr. 1.5).

### Beispiel 2

4,4 g 2-Chlornicotinsäure-2-sec.-butylanilid (Tabelle 1, Nr. 7) werden in einer Lösung von 5,5 g 30 % Natriummethylat-Lösung in 20 ml Methanol 2 Stdn. am Rückfluß gekocht. Nach Verdünnen mit 250 ml Wasser wird zweimal mit je 100 ml Essigester extrahiert. Aus den vereinigten organ. Phasen isoliert man nach Trocknen und Verdampfen des Lösungsmittels 3,8 g 2-Methoxi-nicotinsäure-2-sec.-butylanilid als Öl. (Nr. 1.79).

### Beispiel 3

Aus 5,7 g 2-Methylthionicotinsäurechlorid, 4,6 g 2-sec-Butylanilin und 3,1 g Triethylamin erhält man in analoger wie Beispiel 1 6,6 g 2-Methylthionicotinsäure-2-sec.-butylanilid vom Fp.: 89 - 91 °C (Nr. 1.82).

### Beispiel 4

In eine Mischung aus 2,00 g des obigen Produkts (Beispiel 3) in 5 ml Eisessig und 0,13 g Natriumwolframat tropft man unter Rühren bei 35 °C 2,20 g 30 % Wasserstoffperoxid zu und rührt 3 Stdn. bei 35 °C nach. Nach Verdünnen mit 15 ml Wasser, Absaugen der Kristalle, Waschen mit Wasser und Trocknen erhält man 1,7 g 2-Methylsulfonylnicotinsäure-2-sec.-butylanilid vom FP.: 191 - 192 °C (Nr. 1.84). Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von Anilid-Derivaten der Formel II,

40

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

A  $CH_3$   $CH_3$  (A2)

X Methylen oder Schwefel

5

20

25

30

45

50

55

R gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi

zur Bekämpfung von Botrytis.

Die Verbindungen der Formel 2 erhält man beispielsweise, in dem man ein entsprechend substituiertes Carbonsäurehalogenid der Formel 4 mit einem ortho-substituierten Anilin der Formel 3 in Gegenwart einer Base umsetzt.

A-CO-Hal +  $H_2N$  II R 3

- 40 Hal ist Chlor oder Brom.
  - Die Carbonsäuren bzw. deren Halogenid ACO<sub>2</sub>H bzw. A-CO-Hal (4) sind bekannt.

Tabelle 2 Verbindungen der Formel II

A-CO-NH -

| 15 |  |
|----|--|
|----|--|

| Nr. | A              | R                                 | Х            | phys. Dat. Fp [°C] |
|-----|----------------|-----------------------------------|--------------|--------------------|
| 2.1 | A <sub>1</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | <u> </u>     | 108 - 109          |
| 2.2 | A <sub>1</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | -            | 112 - 114          |
| 2.3 | A <sub>1</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | -            |                    |
| 2.4 | A <sub>1</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | -            | 89 - 90            |
| 2.5 | $A_1$          | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | <del>-</del> | 118 - 11           |
| 2.6 | A <sub>1</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | -            |                    |

|    | Nr.  | A              | R                                 | X | phys. Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|----------------|-----------------------------------|---|-----------------------|
| 5  | 2.7  | A <sub>1</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  | - |                       |
|    | 2.8  | A <sub>1</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> | _ |                       |
|    | 2.9  | A <sub>1</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  | - |                       |
|    | 2.10 | A <sub>1</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  | - |                       |
| 10 | 2.11 | A <sub>1</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> | - |                       |
|    | 2.12 | $\mathtt{A}_1$ | 1-Methylvinyl                     | - |                       |
|    | 2.13 | A <sub>1</sub> | 2-Methylvinyl                     | - |                       |
|    | 2.14 | $\mathtt{A}_1$ | Allyl                             | - |                       |
| 15 | 2.15 | A <sub>1</sub> | 2-Methylallyl                     | - |                       |
|    | 2.16 | $A_1$          | 2-Ethylallyl                      | - |                       |
|    | 2.17 | $\mathbf{A}_1$ | 1-Methylallyl                     | - |                       |
| 20 | 2.18 | $A_1$          | 1-Ethylallyl                      | - |                       |
|    | 2.19 | A <sub>1</sub> | 1-Methyl-2-butenyl                | _ |                       |
|    | 2.20 | Aı             | 1-Ethyl-2-butenyl                 | - |                       |
|    | 2.21 | A <sub>1</sub> | 1-Isopropyl-2-butenyl             |   |                       |
| 25 | 2.22 | $A_1$          | 1-n-Butyl-2-butenyl               |   |                       |
|    | 2.23 | $A_1$          | 1-Methyl-2-pentenyl               | _ |                       |
|    | 2.24 | $A_1$          | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl           | _ |                       |
|    | 2.25 | A <sub>1</sub> | Propargyl                         | - |                       |
| 30 | 2.26 | A <sub>1</sub> | 2-Butinyl                         | - |                       |
|    | 2.27 | $A_1$          | 3-Butinyl                         | - |                       |
|    | 2.28 | A <sub>1</sub> | Ethoxi                            | _ |                       |
| 35 | 2.29 | $A_1$          | Propoxi                           | - |                       |
| 33 | 2.30 | $A_1$          | l-Methylethoxi                    | - |                       |
|    | 2.31 | $A_1$          | n-Butoxi                          |   |                       |
|    | 2.32 | A <sub>1</sub> | 1-Methylpropoxi                   |   | 46 - 84               |
| 40 | 2.33 | $A_1$          | 2-Methylpropoxi                   | - |                       |
|    | 2.34 | A <sub>1</sub> | 1,1-Dimethylethoxi                | - |                       |
|    | 2.35 | $A_1$          | n-Pentyloxi                       | - |                       |
|    | 2.36 | $A_1$          | n-Hexyloxi                        | - |                       |
| 45 | 2.37 | $A_1$          | 2-Ethylhexyloxi                   | - |                       |
|    | 2.38 | A <sub>1</sub> | 2-Propenyloxi                     | - |                       |
|    | 2.39 | $A_1$          | 2-Butentyloxi                     | - | 62 - 66               |
| 50 | 2.40 | A <sub>1</sub> | 2-Methyl-2-propenyloxi            | - | Öl                    |
|    | 2.41 | A <sub>1</sub> | 2-Pentenyloxi                     |   |                       |

|    | Nr.  | Α              | R                                 | Х               | phys. Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|----------------|-----------------------------------|-----------------|-----------------------|
| 5  | 2.42 | $A_1$          | 3-Pentenyloxi                     | _               |                       |
| 9  | 2.43 | A <sub>1</sub> | 3-Chlor-2-propenyloxi             | -               |                       |
|    | 2.44 | $\mathtt{A}_1$ | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi         | -               |                       |
|    | 2.45 | $\mathtt{A}_1$ | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi        | -               |                       |
| 10 | 2.46 | A <sub>1</sub> | 2-Propinyloxi                     | -               |                       |
|    | 2.47 | A <sub>1</sub> | 2-Butinyl-oxi                     | -               |                       |
|    | 2.48 | A <sub>1</sub> | 3-Butinyl-oxi                     | -               |                       |
|    | 2.49 | A <sub>1</sub> | 1-Methyl-2-propinyloxi            | -               |                       |
| 15 | 2.50 | A <sub>1</sub> | Cyclopropyl                       | -               |                       |
|    | 2.51 | A <sub>1</sub> | Cyclobutyl                        | -               |                       |
|    | 2.52 | A <sub>1</sub> | Cyclopentyl                       | -               | 112 - 113             |
| 20 | 2.53 | A <sub>1</sub> | Cyclohexyl                        | -               | 120 - 121             |
|    | 2.54 | $A_1$          | 2-Cyclopentenyl                   | -               | 128 - 129             |
|    | 2.55 | $\mathbf{A}_1$ | 1-Cyclopentenyl                   | 1               |                       |
|    | 2.56 | A <sub>1</sub> | 2-Cyclohexenyl                    | 1               | 95 - 96               |
| 25 | 2.57 | $\mathbf{A}_1$ | 1-Cyclohexenyl                    | -               |                       |
|    | 2.58 | $\mathbf{A}_1$ | Cyclopentyloxi                    | 1               |                       |
|    | 2.59 | $\mathbf{A}_1$ | Cyclohexyloxi                     | •               |                       |
|    | 2.60 | $\mathbf{A}_1$ | 2-Cyclopentenyloxi                | -               |                       |
| 30 | 2.61 | A <sub>1</sub> | 2-Cyclohexenyloxi                 | •               | Öl                    |
|    | 2.62 | A <sub>2</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | CH <sub>2</sub> | 99 - 101              |
|    | 2.63 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | CH <sub>2</sub> |                       |
| 35 | 2.64 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | CH <sub>2</sub> |                       |
|    | 2.65 | A <sub>2</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | CH <sub>2</sub> | 81 - 82               |
|    | 2.66 | A <sub>2</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | CH <sub>2</sub> | 81 - 83               |
|    | 2.67 | A <sub>2</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | CH <sub>2</sub> |                       |
| 40 | 2.68 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  | CH <sub>2</sub> | <del></del>           |
|    | 2.69 | A <sub>2</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> | CH <sub>2</sub> |                       |
|    | 2.70 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  | CH <sub>2</sub> |                       |
|    | 2.71 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  | CH <sub>2</sub> |                       |
| 45 | 2.72 | A <sub>2</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> | CH <sub>2</sub> |                       |
|    | 2.73 | A <sub>2</sub> | l-Methylvinyl                     | CH <sub>2</sub> |                       |
|    | 2.74 | A <sub>2</sub> | 2-Methylvinyl                     | CH <sub>2</sub> |                       |
| 50 | 2.75 | A <sub>2</sub> | Allyl                             | CH <sub>2</sub> |                       |
|    | 2.76 | A <sub>2</sub> | 2-Methylallyl                     | CH <sub>2</sub> |                       |

|      | Nr.   | A              | R                          | х                 | phys. Dat.<br>Fp [°C] |
|------|-------|----------------|----------------------------|-------------------|-----------------------|
| 5    | 2.77  | A <sub>2</sub> | 2-Ethylallyl               | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.78  | A <sub>2</sub> | 1-Methylallyl              | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.79  | A <sub>2</sub> | 1-Ethylallyl               | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.80  | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-butenyl         | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 10   | 2.81  | A <sub>2</sub> | 1-Ethyl-2-butenyl          | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.82  | A <sub>2</sub> | 1-Isopropyl-2-butenyl      | CH <sub>2</sub> · |                       |
|      | 2.83  | A <sub>2</sub> | 1-n-Butyl-2-butenyl        | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.84  | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-pentenyl        | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 15   | 2.85  | A <sub>2</sub> | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.86  | A <sub>2</sub> | Propargyl                  | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.87  | A <sub>2</sub> | 2-Butinyl                  | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 20   | 2.88  | A <sub>2</sub> | 3-Butinyl                  | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.89  | A <sub>2</sub> | Ethoxi                     | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.90  | A <sub>2</sub> | Propoxi                    | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.91  | A <sub>2</sub> | 1-Methylethoxi             | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 25   | 2.92  | A <sub>2</sub> | n-Butoxi                   | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.93  | A <sub>2</sub> | l-Methylpropoxi            | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.94  | A <sub>2</sub> | 2-Methylpropoxi            | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.95  | A <sub>2</sub> | 1,1-Dimethylethoxi         | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 30   | 2.96  | A <sub>2</sub> | n-Pentyloxi                | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.97  | A <sub>2</sub> | n-Hexyloxi                 | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.98  | A <sub>2</sub> | 2-Ethylhexyloxi            | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 35 . | 2.99  | A <sub>2</sub> | 2-Propenyloxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.100 | A <sub>2</sub> | 2-Butentyloxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.101 | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-propenyloxi     | CH <sub>2</sub>   | 67 - 69               |
|      | 2.102 | A <sub>2</sub> | 2-Pentenyloxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 40   | 2.103 | A <sub>2</sub> | 3-Pentenyloxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.104 | A <sub>2</sub> | 3-Chlor-2-propenyloxi      | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.105 | A <sub>2</sub> | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.106 | A <sub>2</sub> | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 45   | 2.107 | A <sub>2</sub> | 2-Propinyloxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.108 | A <sub>2</sub> | 2-Butinyl-oxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.109 | A <sub>2</sub> | 3-Butinyl-oxi              | CH <sub>2</sub>   |                       |
| 50   | 2.110 | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-propinyloxi     | CH <sub>2</sub>   |                       |
|      | 2.111 | $A_2$          | Cyclopropyl                | CH <sub>2</sub>   | <u></u>               |

|            | Nr.   | A              | R                                 | Х               | phys. Dat.<br>Fp [°C] |
|------------|-------|----------------|-----------------------------------|-----------------|-----------------------|
| 5          | 2.112 | A <sub>2</sub> | Cyclobutyl                        | CH <sub>2</sub> |                       |
|            | 2.113 | A <sub>2</sub> | Cyclopentyl                       | CH <sub>2</sub> | 109 - 111             |
|            | 2.114 | A <sub>2</sub> | Cyclohexyl                        | CH <sub>2</sub> | 118 - 123             |
|            | 2.115 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclopentenyl                   | CH <sub>2</sub> | 87 - 89               |
| 10         | 2.116 | A <sub>2</sub> | 1-Cyclopentenyl                   | CH <sub>2</sub> |                       |
|            | 2.117 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclohexenyl                    | CH <sub>2</sub> | 85 - 87               |
|            | 2.118 | A <sub>2</sub> | 1-Cyclohexenyl                    | CH <sub>2</sub> |                       |
| 15         | 2.119 | A <sub>2</sub> | Cyclopentyloxi                    | CH <sub>2</sub> | 60 - 91               |
| 15         | 2.120 | A <sub>2</sub> | Cyclohexyloxi                     | CH <sub>2</sub> |                       |
|            | 2.121 | $A_2$          | 2-Cyclopentenyloxi                | CH <sub>2</sub> |                       |
|            | 2.122 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclohexenyloxi                 | CH <sub>2</sub> | Öl                    |
| 20         | 2.123 | A <sub>2</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | S               |                       |
|            | 2.124 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | S               |                       |
|            | 2.125 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | S               |                       |
|            | 2.126 | A <sub>2</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | S               | Öl                    |
| 25         | 2.127 | A <sub>2</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | S               | Öl                    |
|            | 2.128 | A <sub>2</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | S               |                       |
|            | 2.129 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  | S               |                       |
|            | 2.130 | A <sub>2</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> | S               |                       |
| 30         | 2.131 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  | s               |                       |
|            | 2.132 | A <sub>2</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  | S               |                       |
|            | 2.133 | A <sub>2</sub> | secC7H15                          | S               |                       |
| 35         | 2.134 | A <sub>2</sub> | 1-Methylvinyl                     | S               |                       |
|            | 2.135 | A <sub>2</sub> | 2-Methylvinyl                     | S               |                       |
|            | 2.136 | A <sub>2</sub> | Allyl                             | S               |                       |
|            | 2.137 | A <sub>2</sub> | 2-Methylallyl                     | S               |                       |
| 40         | 2.138 | A <sub>2</sub> | 2-Ethylallyl                      | S               |                       |
|            | 2.139 | A <sub>2</sub> | 1-Methylallyl                     | S               |                       |
|            | 2.140 | A <sub>2</sub> | 1-Ethylallyl                      | S               |                       |
| 45         | 2.141 | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-butenyl                | S               |                       |
|            | 2.142 | A <sub>2</sub> | 1-Ethyl-2-butenyl                 | S               |                       |
|            | 2.143 | A <sub>2</sub> | 1-Isopropyl-2-butenyl             | s               |                       |
|            | 2.144 | A <sub>2</sub> | 1-n-Butyl-2-butenyl               | S               |                       |
| 50         | 2.145 | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-pentenyl               | s               |                       |
| <b>J</b> 0 | 2.146 | A <sub>2</sub> | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl           | S               |                       |

|          | Nr.   | A              | R                          |   | phys. Dat.<br>Fp [°C] |
|----------|-------|----------------|----------------------------|---|-----------------------|
| 5        | 2.147 | A <sub>2</sub> | Propargyl                  | S |                       |
|          | 2.148 | A <sub>2</sub> | 2-Butinyl                  | S |                       |
|          | 2.149 | A <sub>2</sub> | 3-Butinyl                  | S |                       |
|          | 2.150 | A <sub>2</sub> | Ethoxi                     | S |                       |
| 10       | 2.151 | A <sub>2</sub> | Propoxi                    | S |                       |
|          | 2.152 | A <sub>2</sub> | 1-Methylethoxi             | S |                       |
| -        | 2.153 | A <sub>2</sub> | n-Butoxi                   | S |                       |
| 15       | 2.154 | A <sub>2</sub> | 1-Methylpropoxi            | S | Öl                    |
| 15       | 2.155 | A <sub>2</sub> | 2-Methylpropoxi            | S |                       |
|          | 2.156 | $A_2$          | 1,1-Dimethylethoxi         | S |                       |
|          | 2.157 | A <sub>2</sub> | n-Pentyloxi                | S |                       |
| 20       | 2.158 | A <sub>2</sub> | n-Hexyloxi                 | S |                       |
| ļ        | 2.159 | A <sub>2</sub> | 2-Ethylhexyloxi            | S |                       |
| <u> </u> | 2.160 | A <sub>2</sub> | 2-Propenyloxi              | S |                       |
| Ī        | 2.161 | A <sub>2</sub> | 2-Butentyloxi              | S |                       |
| 25       | 2.162 | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-propenyloxi     | S | 65 - 67               |
| Ţ        | 2.163 | A <sub>2</sub> | 2-Pentenyloxi              | S |                       |
| Ì        | 2.164 | A <sub>2</sub> | 3-Pentenyloxi              | S |                       |
|          | 2.165 | A <sub>2</sub> | 3-Chlor-2-propenyloxi      | S |                       |
| 30       | 2.166 | A <sub>2</sub> | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  | S |                       |
| ļ        | 2.167 | A <sub>2</sub> | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi | S |                       |
| ľ        | 2.168 | A <sub>2</sub> | 2-Propinyloxi              | S |                       |
| 35       | 2.169 | A <sub>2</sub> | 2-Butinyl-oxi              | S |                       |
|          | 2.170 | A <sub>2</sub> | 3-Butinyl-oxi              | S |                       |
| Ī        | 2.171 | A <sub>2</sub> | 1-Methyl-2-propinyloxi     | S |                       |
| 1        | 2.172 | A <sub>2</sub> | Cyclopropyl                | S |                       |
| 40       | 2.173 | A <sub>2</sub> | Cyclobutyl                 | S |                       |
| ľ        | 2.174 | A <sub>2</sub> | Cyclopentyl                | S | 62 - 64               |
| į        | 2.175 | A <sub>2</sub> | Cyclohexyl                 | S | 120 - 122             |
|          | 2.176 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclopentenyl            | S | 76 - 78               |
| 45       | 2.177 | A <sub>2</sub> | 1-Cyclopentenyl            | S |                       |
|          | 2.178 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclohexenyl             | S | 70 - 72               |
|          | 2.179 | A <sub>2</sub> | 1-Cyclohexenyl             | S |                       |
| 50       | 2.180 | A <sub>2</sub> | Cyclopentyloxi             | S | 88 - 90               |
|          | 2.181 | A <sub>2</sub> | Cyclohexyloxi              | S |                       |

| Nr.   | A              | R                     | х               | phys. Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|----------------|-----------------------|-----------------|-----------------------|
| 2.182 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclopentenyloxi    | S               |                       |
| 2.183 | A <sub>2</sub> | 2-Cyclohexenyloxi     | S               | Öl                    |
| 2.184 | $A_1$          | 1-Ethylpropoxy        | -               | 65 - 66               |
| 2.185 | $A_1$          | 3-Methyl-2-butenyloxy | -               | Öl                    |
| 2.186 | A <sub>2</sub> | 1-Ethylpropoxy        | CH <sub>2</sub> | Öl                    |
| 2.187 | A <sub>2</sub> | 1-Ethylpropoxy        | S               | Öl                    |

5

10

### Herstellungsbeispiele

### Beispiel 5

•

Zu einer Lösung von 3,0 g sec.-Butyl-anilin und 2,0 g Triethylamin in 30 ml Tetrahydrofuran tropft man bei 0°C 3,1 g 2-Methylbenzoesäurechlorid und rührt noch 2 Stdn. bei 0°C. Nach Verdünnen mit 500 ml Wasser, Extraktion mit Essigester und Verdampfen des Lösungsmittels, isoliert man 2-Methylbenzoesäure-2-sec.-butylanilid vom Fp: 89 - 90°C (Verbindung Nr. 2.4).

25 Beispiel 6

Zu einer Lösung von 3,0 g 2-Methyl-5,6-dihydropyran-3-carbonsäure in 20 ml Pyridin tropft man bei 0 ° C 2,5 g Thionylchlorid, nach 1 Stunde Nachrühren setzt man 2,8 g 2-Isopropylanilin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur (20 ° C) nach. Nach Verdampfen des Pyridins wird mit 50 ml Wasser aufgerührt mit verd. Salzsäure auf pH 3 eingestellt und mit Essigester extrahiert. Nach Verdampfen des Lösungsmittels und Mischen des Rückstandes mit Diisopropylether isoliert man 3,3 g 2-Methyl-5,6-dihydropyran-3-carbonsäure-2-isopropylanilid vom Fp: 99 - 101 ° C (Verbindung Nr. 2.62).

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von 2-Aminobiphenyl-Derivaten der allgemeinen Formel II,

35

40

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

45

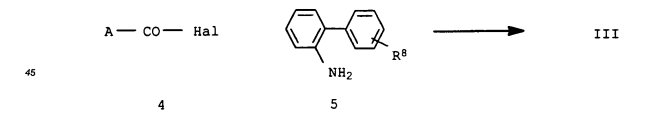
50

5
$$R^{1} \qquad (A1) \qquad (A2) \qquad (A3)$$
10
$$R^{3} \qquad (A4) \qquad (A5) \qquad (A6)$$
15
$$R^{7} \qquad (A4) \qquad (A5) \qquad (A6)$$
20
$$R^{7} \qquad (A7) \qquad (A8)$$

- X Methylen, Schwefel, Sulfinyl, Sulfonyl (SO<sub>2</sub>),
- R1 Methyl, Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod
- R<sup>2</sup> Trifluormethyl, Chlor
  - R<sup>3</sup> Wasserstoff oder Methyl
  - R4 Methyl, Trifluormethyl, Chlor
  - R<sup>5</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor
  - R<sup>6</sup> Methyl, Trifluormethyl
- 35 R<sup>7</sup> Methyl, Chlor
  - R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Halogen

zur Bekämpfung von Botrytis.

Die Verbindungen der Formel III erhält man beispielsweise, indem man ein entsprechend substituiertes Carbonsäurehalogenid der Formel 4



Hal ist Chlor oder Brom, mit einem ortho-substituierten Anilin der Formel 5 in Gegenwart einer Base umsetzt. Die Carbonsäuren bzw. deren Halogenide der Formel 4 sind bekannt. Die Aniline der Formel 5 sind z. Teil bekannt oder können nach bekannten Verfahren hergestellt werden (Tetra hedron Letters, Vol. 28 S. 5093 (1987); THL Vol 29 5463 (1988)).

55

30

| Nr.  | A              | $\mathbb{R}^1$ | R <sup>2</sup> | R <sup>3</sup> | R4 | R5 | Re | R7 | R <sup>8</sup>                    | ×   | phys. Daten [°C] |
|------|----------------|----------------|----------------|----------------|----|----|----|----|-----------------------------------|-----|------------------|
| 3.1  | A <sub>1</sub> | СН3            | _              | 1              | ı  | 1  | ,  |    | 2-F                               | , 1 |                  |
| 3.2  | A <sub>1</sub> | СН3            | _              | ş              | 1  | -  | t  | 1  | 4-F                               |     |                  |
| 3.3  | A <sub>1</sub> | $CF_3$         | l              | 1              | ı  | 1  | 1  | ı  | 2-F                               | •   |                  |
| 3.4  | A <sub>1</sub> | CF3            | ı              | 1              | ı  | 1  | ,  | -  | 4-F                               | 1   |                  |
| 3.5  | A2             | _              | C1             | ŧ              | -  | 1  | -  | 1  | 2-F                               | 1   |                  |
| 3.6  | A2             | 1              | СЛ             | 1              | -  | ì  |    | 1  | 2-CH <sub>3</sub>                 | 1   | 71 - 73          |
| 3.7  | A2             | _              | Cl             | ı              | l  | ,  | 1  | ı  | 2-c1                              | į   |                  |
| 3.8  | A2             | _              | CI             | -              | -  | 1  | f  | 1  | 2-0CH <sub>3</sub>                | 1   |                  |
| 3.9  | A2             | i              | Cl             | ı              | -  | ı  | 1  | _  | 3-F                               | 1   |                  |
| 3.10 | A2             | _              | cι             | 1              | -  | 1  | 1  | _  | 3-C1                              | _   | 95 - 98          |
| 3.11 | A2             | 1              | СI             | ı              | ł  | 1_ | 1  | ì  | 3-CH <sub>3</sub>                 |     |                  |
| 3.12 | A2             | 1              | C1             | ļ              | 1  | ı  | ı  | -  | 3-0CH <sub>3</sub>                | -   |                  |
| 3.13 | A2             | -              | СJ             | -              | ì  | -  | _  | ı  | 3-0iC <sub>3</sub> H <sub>7</sub> | _   |                  |
| 3.14 | A2             | -              | cι             | -              | ı  | _  | -  | ı  | 3-Br                              | _   |                  |
| 3.15 | A2             | -              | τͻ             | -              | ł  | 1  | 1  | _  | 4-F                               |     | 156 - 157        |
| 3.16 | A2             | _              | τı             | 1              | ı  | 1  | -  | 1  | 4-C1                              | _   |                  |
| 3.17 | A <sub>2</sub> | -              | Сl             | -              | _  | -  | -  | _  | 4-CH <sub>3</sub>                 | -   |                  |
| 3.18 | A2             | _              | C1             | _              | -  |    | -  | _  | 4-0CH <sub>3</sub>                | -   |                  |
| 3.19 | A2             | _              | CI             | -              | 1  | 1  | ,  | -  | 4-SCH <sub>3</sub>                | -   |                  |

| 5  | )                |                 |                 |                 |                 |                   |          |       |      |        |   |
|----|------------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-------------------|----------|-------|------|--------|---|
| 10 | phys. Daten [°C] |                 |                 |                 |                 |                   |          |       |      | :<br>! |   |
| 15 | hd               | 2               | 2               | 2               | 2               | [2                |          |       |      |        |   |
| 20 | ×                | CH <sub>2</sub>   | S        | S     | S    | S      |   |
| 25 | R8               | 2-F             | 3-F             | 4-F             | 3-C1            | 3-CH <sub>3</sub> | 2-F      | 3-F   | 4-F  | 3-C1   |   |
|    | R7               | _               | 1_              | ι               | 1               | -                 | ı        | -     | ł    |        |   |
| 30 | R6               | 1               | <u> </u>        | _               | -               | 1                 | ı        | ١     | 1    | 1      |   |
| 25 | R5               | <u> </u> _      | <u> </u>        | 1               | -               | -                 | -        | -     | -    | _      |   |
| 35 | R4               |                 | 1               | _               | 1               | 1                 | -        |       | 1    | -      |   |
| 40 | R3               | 1               | _               | 1               | 1               | -                 | -        | 1     | 1    | -      |   |
|    | R <sup>2</sup>   | _               | <u> </u>        | 1               | ı               | -                 | ı        | 1     | 1    | _      |   |
| 45 | $\mathbb{R}^1$   |                 | -               | -               | 1               | 1                 | <u> </u> | 1     | ı    | -      |   |
|    | Æ                | A 3             | . A3            | A 3             | 3 Å3            | l A <sub>3</sub>  | A 3      | 5 A 3 | / A3 | 3 A3   |   |
| 50 |                  | 20              | 21              | 22              | 23              | 24                | 25       | 26    | 27   | 28     | ۱ |

| Nr.  | A                     | $\mathbb{R}^1$ | R2 | R3 | R4     | R5  | R6              | R7 | R <sup>8</sup>    | ×               | phys. Daten [°C] |
|------|-----------------------|----------------|----|----|--------|-----|-----------------|----|-------------------|-----------------|------------------|
| 3.20 | A3                    |                | 1  | _  |        | _   |                 |    | 2-F               | CH <sub>2</sub> |                  |
| 3.21 | A <sub>3</sub>        | 1              | 1  | _  |        | _   |                 |    | 3-F               | CH <sub>2</sub> |                  |
| 3.22 | <b>A</b> 3            | _              | ı  | 1  | 1      | 1   | -               | ı  | 4-F               | CH <sub>2</sub> |                  |
| 3.23 | Å3                    | _              |    | -  | 1      | _   | _               | _  | 3-c1              | CH <sub>2</sub> |                  |
| 3.24 | A3                    | 1              |    | _  | ł      | -   | _               | _  | 3-CH <sub>3</sub> | CH2             |                  |
| 3.25 | A3                    | _              | -  | 1  | 1      | _   | ı               | j  | 2-F               | S               |                  |
| 3.26 | A <sub>3</sub>        | _              | ı  | ı  | -      | _   | -               | _  | 3-F               | S               |                  |
| 3.27 | A <sub>3</sub>        | -              | 1  | 1  | 1      | -   | . 1             | ł  | 4-F               | S               |                  |
| 3.28 | <b>A</b> <sub>3</sub> | 1              | 1  | -  | ı      | -   | ,               | Į  | 3-C1              | S               |                  |
| 3.29 | A3                    | ı              |    | _  | _      |     | -               | l  | 3-CH <sub>3</sub> | S               |                  |
| 3.30 | A3                    | 1              | 1  | -  |        |     | 1               | 1  | 2-F               | 202             |                  |
| 3.31 | A3                    | -              | ,  | 1  | 1      | 1   | _               | i  | 3-F               | S0 <sub>2</sub> |                  |
| 3.32 | A <sub>3</sub>        | -              | _  | -  | -      | _   | ł'              | _  | 4-F               | 202             |                  |
| 3.33 | A <sub>3</sub>        | ı              |    | -  | _      | _   | -               | _  | 3-c1              | 502             |                  |
| 3.34 | A <sub>3</sub>        | 1              | _  | -  | 1      | 1   | -               | _  | 3-CH <sub>3</sub> | SO <sub>2</sub> |                  |
| 3.35 | As                    | 1              | 1  | 1  | $CF_3$ | CH3 | 1               | _  | 2-F               |                 |                  |
| 3.36 | As                    |                | -  | 1  | $CF_3$ | CH3 | -               | _  | 3-F               | _               |                  |
| 3.37 | As                    | 1              | _  | 1  | $CF_3$ | снз | _               | -  | 4-F               | _               |                  |
| 3.38 | Αŋ                    | ١              |    | -  | _      | î   | $\mathtt{CH}_3$ | C1 | 2-F               | -               |                  |
| 3.39 | A7                    | _              | -  | _  | 1      | _   | СН3             | Cl | 3-F               | 1               |                  |
| 3.40 | A7                    | 1              | -  | 1  | 1      | -   | CH3             | c1 | 4-F               | 1               |                  |

| 5  |   | °C]                           |       |
|----|---|-------------------------------|-------|
| 10 |   | phys. Daten [°C]              |       |
| 15 |   | ď×                            | -     |
| 20 |   |                               | 2-F   |
| 25 |   | R7 R8                         | C1 2- |
| 30 |   | R <sup>5</sup> R <sup>6</sup> | - CF3 |
| 35 |   | R4                            | 1     |
| 40 |   | R <sup>2</sup> R <sup>3</sup> | 1     |
| 45 | • | R1                            | 1     |
|    |   | 4                             | 1 A7  |

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von 2-Aminobiphenyl-Derivaten der allgemeinen Formel IV,

55

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

5

35

40

45

55

15
$$R^{1}$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{7}$$

$$CH_{3}-N$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{9}$$

X Methylen, Sulfinyl, Sulfonyl (SO<sub>2</sub>),

R<sup>1</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod

R<sup>2</sup> Trifluormethyl, Chlor

R<sup>3</sup> Wasserstoff oder Methyl

R<sup>4</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor

R<sup>5</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor

R<sup>6</sup> Methyl, Trifluormethyl

R<sup>7</sup> Methyl, Chlor,

zur Bekämpfung von Botrytis.

Die Verbindung der Formel IV erhält man beispielsweise, indem man ein entsprechendes aromatisches oder heterocyclisches Säurehalogenid 4 mit 2-Aminobiphenyl 6 in Gegenwart einer Base umsetzt.

A-CO-Hal + 
$$NH_2$$
 IV

Hal ist Chlor oder Brom.

Die Säuren der Formel A-CO<sub>2</sub>H bzw. deren Halogenide II sind bekannt.

Tabelle 4

| NH-CO-A |  |  |
|---------|--|--|
|         |  |  |
|         |  |  |

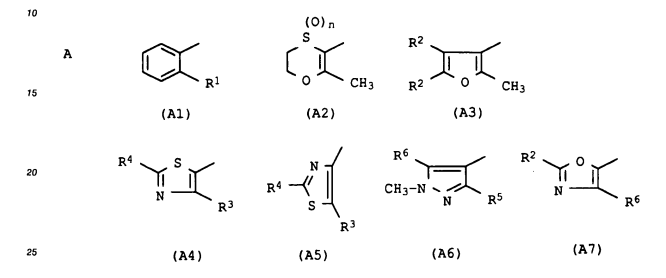
| Nr. | A              | $\mathtt{R}^1$ | R <sup>2</sup> | R <sup>3</sup> | R4  | R <sup>5</sup> | R6 | R7 | ×               | phys. Daten |
|-----|----------------|----------------|----------------|----------------|-----|----------------|----|----|-----------------|-------------|
| 4.1 | A <sub>1</sub> | CH3            | 1              | 1              |     | 1              |    | 1  |                 | 87 - 88     |
| 4.2 | A <sub>1</sub> | Br             |                | 1              |     | 1              |    |    | 1               | 113 - 115   |
| 4.3 | A2             | 1              | Cl             | -              | 1   | ſ              | ı  | ,  | 1               | 151 - 152   |
| 4.4 | A <sub>3</sub> | -              |                |                | 1   | 1              |    | ,  | CH <sub>2</sub> | 16 - 77     |
| 4.5 | Aq             | _              | l              | $CH_3$         | ı   | _              | 1  |    | 1               | 104 - 106   |
| 4.6 | As             | _              | _              | -              | CH3 | CH3            | ı  | ,  | -               | 136 - 137   |

| 5               | PS-Nr.         |         |         |        | i              |     |         |                 |                |         |      |      |
|-----------------|----------------|---------|---------|--------|----------------|-----|---------|-----------------|----------------|---------|------|------|
|                 |                |         |         |        |                |     |         |                 |                |         |      |      |
| 10              | Daten [°C]     |         |         |        |                |     |         |                 |                |         |      |      |
| 15              | phys. De       | 138-139 | 129-132 |        |                |     | 116-118 |                 |                | 108-109 |      |      |
| 20              | ×              | _       | _       | -      | os             | 202 | 1       | -               | 1              | _       | _    | 1    |
|                 | R7             |         | _       |        | _              | _   |         | -               | 1              | CI      | cı   | СН3  |
| 25              | R6             | 1       | 1       |        | -              | ı   | _       | 1               |                | CH3     | CF3  | CH3  |
| 30              | R5             | -       | 1       | 1      | 1              | ł   | СН3     | CH3             | C1             | -       |      | 1    |
|                 | R4             | 1       | 1       | 1      | 1              | _   | $CF_3$  | CH <sub>3</sub> | C1             | -       | 1    | ŧ    |
| 35              | R³             | 1       | 1       | 1      | _              | -   | ł       | _               | -              | 1       | -    | _    |
| 40              | R <sup>2</sup> | _       |         | $CF_3$ | 1              | -   | _       |                 |                |         | 1    | ı    |
|                 | R1             | CF3     | J       | 1      | 1              | 1   | 1       | ı               | _              | 1       | 1    | 1    |
| 45<br>.c.       | A              | $A_1$   | $A_1$   | A2     | A <sub>3</sub> | A3  | A5      | A6              | A <sub>6</sub> | A7      | A7   | A7   |
| cs<br>Tabelle 5 | Nr.            | 5.1     | 5.2     | 5.3    | 5.4            | 5.5 | 5.6     | 5.7             | 5.8            | 5.9     | 5.10 | 5.11 |

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von Carbonsäureanilid-Derivaten der allg. Formel V,

A-CO-NH 
$$\stackrel{\frown}{\longrightarrow}$$
 V,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:



n 1 oder 2

5

- R<sup>1</sup> Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod
- 30 R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Methyl
  - R<sup>3</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor
  - R<sup>4</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor
  - R<sup>5</sup> Methyl, Trifluormethyl
  - R<sup>6</sup> Methyl, Chlor

35

40

45

50

55

R<sup>7</sup> gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi

zur Bekämpfung von Botrytis.

Tabelle 6  $\mbox{ Verbindungen der Formel I mit A in der Bedeutung $A_1$ }$ 

 $R^7$ 

i-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>

5

10

15

 $\mathbb{R}^1$ 

CF<sub>3</sub>

Nr.

6.1

20

25

30

35

40

45

50

55

| · · - | 1 3             |                                   |         |
|-------|-----------------|-----------------------------------|---------|
| 6.2   | CF <sub>3</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 151-152 |
| 6.3   | CF <sub>3</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | ·       |
| 6.4   | CF <sub>3</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 83- 84  |
| 6.5   | CF <sub>3</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 133-135 |
| 6.6   | CF <sub>3</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |         |
| 6.7   | CF <sub>3</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |         |
| 6.8   | CF <sub>3</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |         |
| 6.9   | CF <sub>3</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |         |
| 6.10  | CF <sub>3</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |         |
| 6.11  | CF <sub>3</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |         |
| 6.12  | CF <sub>3</sub> | 1-Methylvinyl                     |         |
| 6.13  | CF <sub>3</sub> | 2-Methylvinyl                     |         |
| 6.14  | CF <sub>3</sub> | Allyl                             |         |
| 6.15  | CF <sub>3</sub> | 2-Methylallyl                     |         |

phys.Dat.

Fp [°C]

160-162

|      | Nr.  | R <sup>1</sup>  | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|------|------|-----------------|----------------------------|----------------------|
| 5    | 6.16 | CF <sub>3</sub> | 2-Ethylallyl               |                      |
|      | 6.17 | CF <sub>3</sub> | 1-Methylallyl              |                      |
|      | 6.18 | CF <sub>3</sub> | 1-Ethylallyl               |                      |
| ,    | 6.19 | CF <sub>3</sub> | 1-Methyl-2-butenyl         |                      |
| 10   | 6.20 | CF <sub>3</sub> | 1-Ethyl-2-butenyl          |                      |
|      | 6.21 | CF <sub>3</sub> | 1-Isopropyl-2-butenyl      |                      |
|      | 6.22 | CF <sub>3</sub> | 1-n-Butyl-2-butenyl        |                      |
| 45   | 6.23 | CF <sub>3</sub> | 1-Methyl-2-pentenyl        |                      |
| 15   | 6.24 | CF <sub>3</sub> | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    |                      |
|      | 6.25 | CF <sub>3</sub> | Propargyl                  |                      |
|      | 6.26 | CF <sub>3</sub> | 2-Butinyl                  | ı                    |
| 20   | 6.27 | CF <sub>3</sub> | 3-Butinyl                  |                      |
|      | 6.28 | CF <sub>3</sub> | Ethoxi                     |                      |
|      | 6.29 | CF <sub>3</sub> | Propoxi                    |                      |
|      | 6.30 | CF <sub>3</sub> | 1-Methylethoxi             |                      |
| 25   | 6.31 | CF <sub>3</sub> | n-Butoxi                   |                      |
|      | 6.32 | CF <sub>3</sub> | 1-Methylpropoxi            |                      |
|      | 6.33 | CF <sub>3</sub> | 2-Methylpropoxi            |                      |
|      | 6.34 | CF <sub>3</sub> | 1,1-Dimethylethoxi         |                      |
| 30   | 6.35 | CF <sub>3</sub> | n-Pentyloxi                |                      |
|      | 6.36 | CF <sub>3</sub> | n-Hexyloxi                 |                      |
|      | 6.37 | CF <sub>3</sub> | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
| 35 · | 6.38 | CF <sub>3</sub> | 2-Propenyloxi              |                      |
| 00   | 6.39 | CF <sub>3</sub> | 2-Butentyloxi              |                      |
|      | 6.40 | CF <sub>3</sub> | 2-Methyl-2-propenyloxi     |                      |
|      | 6.41 | CF <sub>3</sub> | 2-Pentenyloxi              |                      |
| 40   | 6.42 | CF <sub>3</sub> | 3-Pentenyloxi              |                      |
|      | 6.43 | CF <sub>3</sub> | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
|      | 6.44 | CF <sub>3</sub> | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
|      | 6.45 | CF <sub>3</sub> | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
| 45   | 6.46 | CF <sub>3</sub> | 2-Propinyloxi              |                      |
|      | 6.47 | CF <sub>3</sub> | 2-Butinyl-oxi              |                      |
|      | 6.48 | CF <sub>3</sub> | 3-Butinyl-oxi              |                      |
| 50   | 6.49 | CF <sub>3</sub> | 1-Methyl-2-propinyloxi     |                      |
| 50   | 6.50 | CF <sub>3</sub> | Cyclopropyl                |                      |

| Nr.  | R <sup>1</sup>  | R <sup>7</sup> .   | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|------|-----------------|--------------------|----------------------|
| 6.51 | CF <sub>3</sub> | Cyclobutyl         |                      |
| 6.52 | CF <sub>3</sub> | Cyclopentyl        | 150-152              |
| 6.53 | CF <sub>3</sub> | Cyclohexyl         | 130-132              |
| 6.54 | CF <sub>3</sub> | 2-Cyclopentenyl    | 160-161              |
| 6.55 | CF <sub>3</sub> | 1-Cyclopentenyl    |                      |
| 6.56 | CF <sub>3</sub> | 2-Cyclohexenyl     | 103-105              |
| 6.57 | CF <sub>3</sub> | 1-Cyclohexenyl     |                      |
| 6.58 | CF <sub>3</sub> | Cyclopentyloxi     |                      |
| 6.59 | CF <sub>3</sub> | Cyclohexyloxi      |                      |
| 6.60 | CF <sub>3</sub> | 2-Cyclopentenyloxi |                      |
| 6.61 | CF <sub>3</sub> | 2-Cyclohexenyloxi  |                      |

$$A_1$$
 CO-NH  $R^7$ 

| Nr.  | $\mathbb{R}^1$ | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|------|----------------|-----------------------------------|----------------------|
| 7.1  | Cl             | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 125-127              |
| 7.2  | Cl             | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 108-110              |
| 7.3  | Cl             | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
| 7.4  | Cl             | secC4H9                           | 73- 74               |
| 7.5  | Cl             | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 90- 92               |
| 7.6  | Cl             | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
| 7.7  | Cl             | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
| 7.8  | Cl             | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
| 7.9  | Cl             | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
| 7.10 | Cl             | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
| 7.11 | Cl             | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |
| 7.12 | Cl             | 1-Methylvinyl                     |                      |
| 7.13 | Cl             | 2-Methylvinyl                     |                      |

|     | Nr.  | R <sup>1</sup> | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-----|------|----------------|----------------------------|----------------------|
| 5   | 7.14 | Cl             | Allyl                      |                      |
|     | 7.15 | Cl             | 2-Methylallyl              |                      |
|     | 7.16 | Cl             | 2-Ethylallyl               |                      |
|     | 7.17 | Cl             | 1-Methylallyl              |                      |
| 10  | 7.18 | Cl             | 1-Ethylallyl               |                      |
|     | 7.19 | Cl             | 1-Methyl-2-butenyl         |                      |
|     | 7.20 | Cl             | 1-Ethyl-2-butenyl          |                      |
|     | 7.21 | Cl             | 1-Isopropyl-2-butenyl      |                      |
| 15  | 7.22 | Cl             | 1-n-Butyl-2-butenyl        |                      |
|     | 7.23 | Cl             | 1-Methyl-2-pentenyl        |                      |
|     | 7.24 | Cl             | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    |                      |
| 20  | 7.25 | Cl             | Propargyl                  |                      |
| 20  | 7.26 | Cl             | 2-Butinyl                  |                      |
|     | 7.27 | Cl             | 3-Butinyl                  |                      |
|     | 7.28 | Cl             | Ethoxi                     |                      |
| 25  | 7.29 | Cl             | Propoxi                    |                      |
|     | 7.30 | Cl             | 1-Methylethoxi             |                      |
|     | 7.31 | Cl             | n-Butoxi                   |                      |
|     | 7.32 | Cl             | 1-Methylpropoxi            |                      |
| 30  | 7.33 | Cl             | 2-Methylpropoxi            |                      |
|     | 7.34 | Cl             | 1,1-Dimethylethoxi         |                      |
|     | 7.35 | Cl             | n-Pentyloxi                |                      |
| 0.E | 7.36 | Cl             | n-Hexyloxi                 |                      |
| 35  | 7.37 | Cl             | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
|     | 7.38 | Cl             | 2-Propenyloxi              |                      |
|     | 7.39 | Cl             | 2-Butentyloxi              |                      |
| 40  | 7.40 | Cl             | 2-Methyl-2-propenyloxi     |                      |
|     | 7.41 | Cl             | 2-Pentenyloxi              |                      |
|     | 7.42 | Cl             | 3-Pentenyloxi              |                      |
|     | 7.43 | Cl             | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
| 45  | 7.44 | Cl             | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
|     | 7.45 | Cl             | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
|     | 7.46 | Cl             | 2-Propinyloxi              |                      |
| 50  | 7.47 | Cl             | 2-Butinyl-oxi              |                      |
| JU  | 7.48 | Cl             | 3-Butinyl-oxi              |                      |

|    | Nr.  | R <sup>1</sup> | R <sup>7</sup>         | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|----------------|------------------------|----------------------|
| 5  | 7.49 | Cl             | 1-Methyl-2-propinyloxi |                      |
|    | 7.50 | Cl             | Cyclopropyl            |                      |
|    | 7.51 | Cl             | Cyclobutyl             |                      |
|    | 7.52 | Cl             | Cyclopentyl            | 110-111              |
| 10 | 7.53 | Cl             | Cyclohexyl             | 141-142              |
|    | 7.54 | Cl             | 2-Cyclopentenyl        | 110-112              |
|    | 7.55 | Cl             | 1-Cyclopentenyl        |                      |
|    | 7.56 | Cl             | 2-Cyclohexenyl         | 84- 86               |
| 15 | 7.57 | Cl             | 1-Cyclohexenyl         |                      |
|    | 7.58 | Cl             | Cyclopentyloxi         |                      |
| 20 | 7.59 | Cl             | Cyclohexyloxi          |                      |
|    | 7.60 | Cl             | 2-Cyclopentenyloxi     |                      |
|    | 7.61 | Cl             | 2-Cyclohexenyloxi      |                      |

Tabelle 8 Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung  $\mathtt{A}_2$ 

| 35 | Nr.  | n | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|---|-----------------------------------|----------------------|
|    | 8.1  | 2 | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 8.2  | 2 | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
| 40 | 8.3  | 2 | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
|    | 8.4  | 2 | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 96-98                |
|    | 8.5  | 2 | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 85-86                |
|    | 8.6  | 2 | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
| 45 | 8.7  | 2 | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
|    | 8.8  | 2 | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
|    | 8.9  | 2 | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
|    | 8.10 | 2 | n-C7H <sub>15</sub>               |                      |
| 50 | 8.11 | 2 | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |

|    | Nr.  | n | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|---|----------------------------|----------------------|
| 5  | 8.12 | 2 | 1-Methylvinyl              |                      |
|    | 8.13 | 2 | 2-Methylvinyl              |                      |
|    | 8.14 | 2 | Allyl                      |                      |
|    | 8.15 | 2 | 2-Methylallyl              |                      |
| 10 | 8.16 | 2 | 2-Ethylallyl               |                      |
|    | 8.17 | 2 | 1-Methylallyl              |                      |
|    | 8.18 | 2 | 1-Ethylallyl               |                      |
|    | 8.19 | 2 | 1-Methyl-2-butenyl         |                      |
| 15 | 8.20 | 2 | 1-Ethyl-2-butenyl          |                      |
|    | 8.21 | 2 | 1-Isopropyl-2-butenyl      |                      |
|    | 8.22 | 2 | 1-n-Butyl-2-butenyl        |                      |
| 20 | 8.23 | 2 | 1-Methyl-2-pentenyl        |                      |
|    | 8.24 | 2 | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    |                      |
|    | 8.25 | 2 | Propargyl                  |                      |
|    | 8.26 | 2 | 2-Butinyl                  |                      |
| 25 | 8.27 | 2 | 3-Butinyl                  |                      |
|    | 8.28 | 2 | Ethoxi                     |                      |
|    | 8.29 | 2 | Propoxi                    |                      |
|    | 8.30 | 2 | 1-Methylethoxi             |                      |
| 30 | 8.31 | 2 | n-Butoxi                   |                      |
|    | 8.32 | 2 | 1-Methylpropoxi            | 100-102              |
|    | 8.33 | 2 | 2-Methylpropoxi            |                      |
| 35 | 8.34 | 2 | 1,1-Dimethylethoxi         |                      |
|    | 8.35 | 2 | n-Pentyloxi                |                      |
|    | 8.36 | 2 | n-Hexyloxi                 |                      |
|    | 8.37 | 2 | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
| 40 | 8.38 | 2 | 2-Propenyloxi              |                      |
|    | 8.39 | 2 | 2-Butentyloxi              |                      |
|    | 8.40 | 2 | 2-Methyl-2-propenyloxi     |                      |
|    | 8.41 | 2 | 2-Pentenyloxi              |                      |
| 45 | 8.42 | 2 | 3-Pentenyloxi              |                      |
|    | 8.43 | 2 | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
|    | 8.44 | 2 | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
| 50 | 8.45 | 2 | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
|    | 8.46 | 2 | 2-Propinyloxi              |                      |

|    | Nr.  | n | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|---|-----------------------------------|----------------------|
|    | 8.47 | 2 | 2-Butinyl-oxi                     |                      |
| 5  | 8.48 | 2 | 3-Butinyl-oxi                     |                      |
|    | 8.49 | 2 | 1-Methyl-2-propinyloxi            |                      |
|    | 8.50 | 2 | Cyclopropyl                       |                      |
| 10 | 8.51 | 2 | Cyclobutyl                        | ]                    |
|    | 8.52 | 2 | Cyclopentyl                       | 128-130              |
|    | 8.53 | 2 | Cyclohexyl                        | 134-135              |
|    | 8.54 | 2 | 2-Cyclopentenyl                   |                      |
| 15 | 8.55 | 2 | 1-Cyclopentenyl                   |                      |
|    | 8.56 | 2 | 2-Cyclohexenyl                    |                      |
|    | 8.57 | 2 | 1-Cyclohexenyl                    |                      |
| 20 | 8.58 | 2 | Cyclopentyloxi                    |                      |
| 20 | 8.59 | 2 | Cyclohexyloxi                     |                      |
|    | 8.60 | 2 | 2-Cyclopentenyloxi                |                      |
|    | 8.61 | 2 | 2-Cyclohexenyloxi                 |                      |
| 25 | 8.62 | 1 | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 8.63 | 1 | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 8.64 | 1 | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
|    | 8.65 | 1 | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | Öl                   |
| 30 | 8.66 | 1 | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | Öl                   |
|    | 8.67 | 1 | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
|    | 8.68 | 1 | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
| 35 | 8.69 | 1 | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
|    | 8.70 | 1 | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
|    | 8.71 | 1 | n-C7H15                           |                      |
|    | 8.72 | 1 | secC7H15                          |                      |
| 40 | 8.73 | 1 | Ethoxi                            |                      |
|    | 8.74 | 1 | Propoxi                           |                      |
|    | 8.75 | 1 | 1-Methylethoxi                    |                      |
| 45 | 8.76 | 1 | n-Butoxi                          |                      |
| 45 | 8.77 | 1 | 1-Methylpropoxi                   |                      |
|    | 8.78 | 1 | 2-Methylpropoxi                   |                      |
|    | 8.79 | 1 | 1,1-Dimethylethoxi                |                      |
| 50 | 8.80 | 1 | n-Pentyloxi                       |                      |

| Nr. n |   | R <sup>7</sup> | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|---|----------------|----------------------|
| 8.81  | 1 | n-Hexyloxi     |                      |
| 8.82  | 1 | Cyclopentyl    |                      |

Tabelle 9 Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung  $A_4$ 

A<sub>4</sub> CO-NH

15 R<sup>7</sup>

| 20 | Nr.  | R <sup>3</sup>  | R <sup>4</sup>  | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|-----------------|-----------------|-----------------------------------|----------------------|
| 20 | 9.1  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 115-116              |
|    | 9.2  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 114-116              |
|    | 9.3  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
| 25 | 9.4  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 73- 75               |
|    | 9.5  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 100-102              |
|    | 9.6  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
|    | 9.7  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
| 30 | 9.8  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
|    | 9.9  | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
|    | 9.10 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
| 35 | 9.11 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |
|    | 9.12 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methylvinyl                     |                      |
|    | 9.13 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Methylvinyl                     |                      |
|    | 9.14 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Allyl                             |                      |
| 40 | 9.15 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Methylallyl                     |                      |
|    | 9.16 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Ethylallyl                      |                      |
|    | 9.17 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methylallyl                     |                      |
|    | 9.18 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Ethylallyl                      |                      |
| 45 | 9.19 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methyl-2-butenyl                |                      |
|    | 9.20 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Ethyl-2-butenyl                 |                      |
|    | 9.21 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Isopropyl-2-butenyl             |                      |
| 50 | 9.22 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-n-Butyl-2-butenyl               |                      |
|    | 9.23 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methyl-2-pentenyl               | <u> </u>             |

55

5

|    | Nr.  | R <sup>3</sup>  | R <sup>4</sup>  | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|-----------------|-----------------|----------------------------|----------------------|
| 5  | 9.24 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    |                      |
|    | 9.25 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Propargyl                  |                      |
|    | 9.26 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Butinyl                  |                      |
|    | 9.27 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 3-Butinyl                  |                      |
| 10 | 9.28 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Ethoxi                     |                      |
|    | 9.29 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Propoxi                    |                      |
|    | 9.30 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methylethoxi             |                      |
|    | 9.31 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-Butoxi                   |                      |
| 15 | 9.32 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methylpropoxi            |                      |
|    | 9.33 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Methylpropoxi            |                      |
|    | 9.34 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1,1-Dimethylethoxi         |                      |
|    | 9.35 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-Pentyloxi                |                      |
| 20 | 9.36 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-Hexyloxi                 |                      |
|    | 9.37 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
|    | 9.38 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Propenyloxi              |                      |
| 25 | 9.39 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Butentyloxi              |                      |
|    | 9.40 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Methyl-2-propenyloxi     |                      |
|    | 9.41 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Pentenyloxi              |                      |
|    | 9.42 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 3-Pentenyloxi              |                      |
| 30 | 9.43 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
|    | 9.44 | CF3             | CH <sub>3</sub> | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
|    | 9.45 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
|    | 9.46 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Propinyloxi              |                      |
| 35 | 9.47 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Butinyl-oxi              |                      |
|    | 9.48 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 3-Butinyl-oxi              |                      |
|    | 9.49 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methyl-2-propinyloxi     |                      |
|    | 9.50 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclopropyl                |                      |
| 40 | 9.51 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclobutyl                 |                      |
|    | 9.52 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclopentyl                | 114-118              |
|    | 9.53 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclohexyl                 | 100-104              |
| 45 | 9.54 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Cyclopentenyl            | 116-120              |
|    | 9.55 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Cyclopentenyl            |                      |
|    | 9.56 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Cyclohexenyl             | 96-98                |
|    | 9.57 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Cyclohexenyl             |                      |
| 50 | 9.58 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclopentyloxi             |                      |

|    | Nr.  | R <sup>3</sup>  | R <sup>4</sup>  | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|------|-----------------|-----------------|-----------------------------------|----------------------|
| 5  | 9.59 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclohexyloxi                     |                      |
|    | 9.60 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Cyclopentenyloxi                |                      |
|    | 9.61 | CF <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Cyclohexenyloxi                 |                      |
|    | 9.62 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
| 10 | 9.63 | СН3             | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 9.64 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
|    | 9.65 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 136                  |
|    | 9.66 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 96- 97               |
| 15 | 9.67 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
|    | 9.68 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  | _                    |
|    | 9.69 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
| 20 | 9.70 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
| 20 | 9.71 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
|    | 9.72 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |
|    | 9.73 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Ethoxi                            |                      |
| 25 | 9.74 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Propoxi                           |                      |
|    | 9.75 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methylethoxi                    |                      |
|    | 9.76 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-Butoxi                          |                      |
|    | 9.77 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Methylpropoxi                   |                      |
| 30 | 9.78 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Methylpropoxi                   |                      |
|    | 9.79 | СН3             | CH <sub>3</sub> | 1,1-Dimethylethoxi                |                      |
|    | 9.80 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-Pentyloxi                       |                      |
|    | 9.81 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | n-Hexyloxi                        |                      |
| 35 | 9.82 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclopentyl                       | 128-130              |
|    | 9.83 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclopentenyl                     | 128-129              |
|    | 9.84 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclohexyl                        | 128-129              |
| 40 | 9.85 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 1-Ethyl-propoxy                   | 45-47                |
| -  | 9.86 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | Cyclopentyloxy                    | 97-99                |
|    | 9.87 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Cyclohexenyloxy                 | 87-89                |
|    | 9.88 | CH <sub>3</sub> | CH <sub>3</sub> | 2-Methyl-2-propenyloxy            | 103-105              |

Tabelle 10  $\begin{tabular}{lll} Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung $A_6$ \\ \end{tabular}$ 

| Nr.   | R <sup>5</sup>  | R <sup>6</sup> | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|-----------------|----------------|-----------------------------------|----------------------|
| 10.1  | CH <sub>3</sub> | Cl             | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 108-110              |
| 10.2  | CH <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   | 129-130              |
| 10.3  | CH <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
| 10.4  | CH <sub>3</sub> | Cl             | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 71- 73               |
| 10.5  | CH <sub>3</sub> | Cl             | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 119-120              |
| 10.6  | CH <sub>3</sub> | Cl             | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
| 10.7  | CH <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
| 10.8  | CH <sub>3</sub> | Cl             | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
| 10.9  | CH <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
| 10.10 | CH <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
| 10.11 | CH <sub>3</sub> | Cl             | secC7H15                          |                      |
| 10.12 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-Methylvinyl                     |                      |
| 10.13 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 2-Methylvinyl                     |                      |
| 10.14 | CH <sub>3</sub> | Cl             | Allyl                             |                      |
| 10.15 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 2-Methylallyl                     |                      |
| 10.16 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 2-Ethylallyl                      |                      |
| 10.17 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-Methylallyl                     |                      |
| 10.18 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-Ethylallyl                      |                      |
| 10.19 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-Methyl-2-butenyl                |                      |
| 10.20 | CH <sub>3</sub> | C1             | 1-Ethyl-2-butenyl                 |                      |
| 10.21 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-Isopropyl-2-butenyl             |                      |
| 10.22 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-n-Butyl-2-butenyl               |                      |
| 10.23 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1-Methyl-2-pentenyl               |                      |
| 10.24 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl           |                      |
| 10.25 | CH <sub>3</sub> | Cl             | Propargyl                         |                      |
| 10.26 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 2-Butinyl                         |                      |
| 10.27 | CH <sub>3</sub> | Cl             | 3-Butinyl                         |                      |

|    | Nr.   | R <sup>5</sup>  | R6 | R <sup>7</sup>                  | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|-------|-----------------|----|---------------------------------|----------------------|
|    | 10.28 | CH <sub>3</sub> | Cl | Ethoxi                          |                      |
| 5  | 10.29 | CH <sub>3</sub> | Cl | Propoxi                         |                      |
|    | 10.30 | CH <sub>3</sub> | Cl | 1-Methylethoxi                  |                      |
|    | 10.31 | CH <sub>3</sub> | Cl | n-Butoxi                        |                      |
| 10 | 10.32 | СН3             | Cl | 1-Methylpropoxi                 |                      |
| 10 | 10.33 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Methylpropoxi                 |                      |
|    | 10.34 | CH <sub>3</sub> | Cl | 1,1-Dimethylethoxi              |                      |
|    | 10.35 | CH <sub>3</sub> | Cl | n-Pentyloxi                     |                      |
| 15 | 10.36 | CH <sub>3</sub> | Cl | n-Hexyloxi                      |                      |
|    | 10.37 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Ethylhexyloxi                 |                      |
|    | 10.38 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Propenyloxi                   |                      |
|    | 10.39 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Butentyloxi                   |                      |
| 20 | 10.40 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Methyl-2-propenyloxi          |                      |
|    | 10.41 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Pentenyloxi                   |                      |
|    | 10.42 | CH <sub>3</sub> | Cl | 3-Pentenyloxi                   | _                    |
|    | 10.43 | CH <sub>3</sub> | Cl | 3-Chlor-2-propenyloxi           |                      |
| 25 | 10.44 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi       |                      |
|    | 10.45 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi      |                      |
|    | 10.46 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Propinyloxi                   |                      |
| 30 | 10.47 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Butinyl-oxi                   |                      |
| 30 | 10.48 | CH <sub>3</sub> | C1 | 3-Butinyl-oxi                   |                      |
|    | 10.49 | CH <sub>3</sub> | Cl | 1-Methyl-2-propinyloxi          |                      |
|    | 10.50 | CH <sub>3</sub> | Cl | Cyclopropyl                     |                      |
| 35 | 10.51 | CH <sub>3</sub> | Cl | Cyclobutyl                      |                      |
|    | 10.52 | CH <sub>3</sub> | Cl | Cyclopentyl                     | 122-123              |
|    | 10.53 | CH <sub>3</sub> | Cl | Cyclohexyl                      | 143-144              |
|    | 10.54 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Cyclopentenyl                 | 123-125              |
| 40 | 10.55 | CH <sub>3</sub> | Cl | 1-Cyclopentenyl                 |                      |
|    | 10.56 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Cyclohexenyl                  | 114-116              |
|    | 10.57 | CH <sub>3</sub> | Cl | 1-Cyclohexenyl                  |                      |
|    | 10.58 | CH <sub>3</sub> | Cl | Cyclopentyloxi                  |                      |
| 45 | 10.59 | CH <sub>3</sub> | Cl | Cyclohexyloxi                   |                      |
|    | 10.60 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Cyclopentenyloxi              |                      |
|    | 10.61 | CH <sub>3</sub> | Cl | 2-Cyclohexenyloxi               |                      |
| 50 | 10.62 | CF <sub>3</sub> | Cl | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> |                      |

|    | Nr.   | R <sup>5</sup>  | R <sup>6</sup> | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|-------|-----------------|----------------|-----------------------------------|----------------------|
| 5  | 10.63 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 10.64 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
|    | 10.65 | CF <sub>3</sub> | Cl             | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 108-110              |
|    | 10.66 | CF <sub>3</sub> | Cl             | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 122-124              |
| 10 | 10.67 | CF <sub>3</sub> | Cl             | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
|    | 10.68 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
|    | 10.69 | CF <sub>3</sub> | Cl             | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
|    | 10.70 | CF <sub>3</sub> | C1             | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
| 15 | 10.71 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
|    | 10.72 | CF <sub>3</sub> | Cl             | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |
|    | 10.73 | CF <sub>3</sub> | Cl             | Ethoxi                            |                      |
| 20 | 10.74 | CF <sub>3</sub> | Cl             | Propoxi                           |                      |
|    | 10.75 | CF <sub>3</sub> | Cl             | 1-Methylethoxi                    |                      |
|    | 10.76 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-Butoxi                          |                      |
|    | 10.77 | CF <sub>3</sub> | Cl             | 1-Methylpropoxi                   |                      |
| 25 | 10.78 | CF <sub>3</sub> | Cl             | 2-Methylpropoxi                   |                      |
|    | 10.79 | CF <sub>3</sub> | Cl             | 1,1-Dimethylethoxi                |                      |
|    | 10.80 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-Pentyloxi                       |                      |
|    | 10.81 | CF <sub>3</sub> | Cl             | n-Hexyloxi                        |                      |
| 30 | 10.82 | CF <sub>3</sub> | Cl             | Cyclopentyl                       | 113-115              |
|    | 10.83 | CF <sub>3</sub> | Cl             | Cyclopentenyl                     | 132-133              |

Tabelle 11
Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung A7

| Nr.  | R <sup>2</sup> | R <sup>6</sup>  | R <sup>7</sup>                  | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|------|----------------|-----------------|---------------------------------|----------------------|
| 11.1 | Н              | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> |                      |
| 11.2 | Н              | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> |                      |
| 11.3 | Н              | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |

| Nr.   | R <sup>2</sup> | R <sup>6</sup>  | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat<br>Fp [°C] |
|-------|----------------|-----------------|-----------------------------------|---------------------|
| 11.4  | Н              | CH <sub>3</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | Öl                  |
| 11.5  | H              | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | Öl                  |
| 11.6  | Н              | CH <sub>3</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                     |
| 11.7  | H              | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                     |
| 11.8  | Н              | CH <sub>3</sub> | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                     |
| 11.9  | Н              | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                     |
| 11.10 | Н              | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                     |
| 11.11 | Н              | CH <sub>3</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                     |
| 11.12 | Н              | CH <sub>3</sub> | Ethoxi                            |                     |
| 11.13 | н              | CH <sub>3</sub> | Propoxi                           |                     |
| 11.14 | Н              | CH <sub>3</sub> | 1-Methylethoxi                    |                     |
| 11.15 | Н              | CH <sub>3</sub> | n-Butoxi                          |                     |
| 11.16 | H              | CH <sub>3</sub> | 1-Methylpropoxi                   |                     |
| 11.17 | Н              | CH <sub>3</sub> | 2-Methylpropoxi                   |                     |
| 11.18 | Н              | CH <sub>3</sub> | 1,1-Dimethylethoxi                |                     |
| 11.19 | Н              | CH <sub>3</sub> | n-Pentyloxi                       |                     |
| 11.20 | Н              | CH <sub>3</sub> | n-Hexyloxi                        |                     |
| 11.21 | Н              | CH <sub>3</sub> | Cyclopentyl                       | ·                   |
| 11.22 | Н              | CH <sub>3</sub> | Cyclopentenyl                     |                     |

Tabelle 12  $\begin{tabular}{lll} Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung $A_3$ \\ \end{tabular}$ 

$$R^2$$
 CO-NH  $CH_3$   $R^7$ 

| Nr.  | R <sup>2</sup> | R <sup>7</sup>                   | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|------|----------------|----------------------------------|----------------------|
| 12.1 | н              | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>  | 147-148              |
| 12.2 | Н              | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>  |                      |
| 12.3 | Н              | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  |                      |
| 12.4 | Н              | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> | 109-110              |
| 12.5 | Н              | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 114-115              |

|    | Nr.   | R <sup>2</sup>  | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|-------|-----------------|-----------------------------------|----------------------|
|    | 12.6  | H               | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
| 5  | 12.7  | H               | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
|    | 12.8  | H               | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
|    | 12.9  | H               | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
| 10 | 12.10 | H               | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
|    | 12.11 | H               | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |
|    | 12.12 | H               | Ethoxi                            |                      |
|    | 12.13 | H               | Ргорохі                           |                      |
| 15 | 12.14 | H               | 1-Methylethoxi                    |                      |
|    | 12.15 | H               | n-Butoxi                          |                      |
|    | 12.16 | H               | 1-Methylpropoxi                   |                      |
|    | 12.17 | H               | 2-Methylpropoxi                   |                      |
| 20 | 12.18 | Н               | 1,1-Dimethylethoxi                |                      |
|    | 12.19 | Н               | n-Pentyloxi                       |                      |
|    | 12.20 | H               | n-Hexyloxi                        |                      |
| 05 | 12.21 | Н               | Cyclopentyl                       | 97- 98               |
| 25 | 12.22 | Н               | Cyclohexyl                        | 125-127              |
| :  | 12.23 | H               | 2-Cyclopentenyl                   | 98- 99               |
|    | 12.24 | H               | 1-Cyclopentenyl                   |                      |
| 30 | 12.25 | H               | 2-Cyclohexenyl                    | 82- 84               |
|    | 12.26 | H               | 1-Cyclohexenyl                    |                      |
|    | 12.27 | Н               | Cyclopentyloxi                    | 73 - 75              |
|    | 12.28 | H               | Cyclohexyloxi                     |                      |
| 35 | 12.29 | H               | 2-Cyclopentenyloxi                |                      |
|    | 12.30 | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 12.31 | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|    | 12.32 | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   |                      |
| 40 | 12.33 | CH <sub>3</sub> | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  | 80- 82               |
|    | 12.34 | CH <sub>3</sub> | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 114-116              |
|    | 12.35 | CH <sub>3</sub> | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
| 45 | 12.36 | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
|    | 12.37 | СН₃             | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
|    | 12.38 | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
|    | 12.39 | CH <sub>3</sub> | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
| 50 | 12.40 | CH <sub>3</sub> | secC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> |                      |

| Nr.   | R <sup>2</sup>  | R <sup>7</sup>         | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|-----------------|------------------------|----------------------|
| 12.41 | CH <sub>3</sub> | Ethoxi                 |                      |
| 12.42 | CH <sub>3</sub> | Propoxi                |                      |
| 12.43 | CH <sub>3</sub> | 1-Methylethoxi         |                      |
| 12.44 | CH <sub>3</sub> | n-Butoxi               |                      |
| 12.45 | CH <sub>3</sub> | 1-Methylpropoxi        |                      |
| 12.46 | CH <sub>3</sub> | 2-Methylpropoxi        |                      |
| 12.47 | CH <sub>3</sub> | 1,1-Dimethylethoxi     |                      |
| 12.48 | CH <sub>3</sub> | n-Pentyloxi            |                      |
| 12.49 | CH <sub>3</sub> | n-Hexyloxi             |                      |
| 12.50 | CH <sub>3</sub> | Cyclopentyl            |                      |
| 12.51 | Н               | 2-Methyl-2-propenyloxy | 40 - 41              |
| 12.52 | Н               | 1-Ethyl-propoxy        | Öl                   |
| 12.53 | Н               | 2-Cyclohexenyloxy      | 51 - 53              |

Herstellbeispiele

#### Beispiel 7

5

10

15

20

25

35

45

50

Zu einer Lösung von 1,4 g 2-n-Propylanilin und 1,1 g Triethylamin in 15 ml Tetrahydrofuran tropft man bei 0 °C 2,3 g 2-Methyl-4-trifluormethyl-thiazol-5-carbonsäurechlorid und rührt noch 12 Stdn. bei 20 °C.

Nach Verdünnen mit 300 ml Wasser, Extraktion mit Methyltert.-butylether (2x 70 ml), Verdampfen des Lösungsmittels und Mischen des Rückstandes mit wenig n-Pentan isoliert man 2,8 g 2-Methyl-4-trifluormethyl-thiazol-5-carbonsäure-2-n-propyl-anilid vom Fp.: 114-116 °C (Tabelle 9, Nr. 2).

#### Beispiel 8

Zu einer Lösung von 2,7 g 2-i-Propylanilin und 2,2 g Triethylamin in 40 ml Dichlormethan tropft man bei 0 ° C 3,8 g 1,3-Dimethyl-5-chlor-pyrazol-4-carbonsäurechlorid und rührt noch 2 Stdn. bei 0 ° C.

Nach Waschen mit 50 ml Wasser, Verdampfen des Lösungsmittels und Umkristallisieren aus Cyclohexan isoliert man 3,3 g 1,3-Dimethyl-5-chlor-pyrazol-4-carbonsäure-2-isopropylanilid vom Fp. 108 - 110 °C (Tabelle 10, Nr. 1).

Tabelle 13  $\begin{tabular}{lll} Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung $A_1$ \\ \end{tabular}$ 

A<sub>1</sub> CO-NH

| Nr.   | R <sup>1</sup> | R <sup>7</sup>                    | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|----------------|-----------------------------------|----------------------|
| 13.1  | Br             | i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
| 13.1  | Br             | n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>   |                      |
|       | <del></del>    |                                   |                      |
| 13.3  | Br             | n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 74- 75               |
| 13.4  | Br             | secC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>  |                      |
| 13.5  | Br             | i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>   | 110 - 112            |
| 13.6  | Br             | tertC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> |                      |
| 13.7  | Br             | n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>  |                      |
| 13.8  | Br             | secC <sub>5</sub> H <sub>11</sub> |                      |
| 13.9  | Br             | n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>  |                      |
| 13.10 | Br             | n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>  |                      |
| 13.11 | Br             | secC7H15                          |                      |
| 13.12 | Br             | 1-Methylvinyl                     |                      |
| 13.13 | Br             | 2-Methylvinyl                     |                      |
| 13.14 | Br             | Allyl                             |                      |
| 13.15 | Br             | 2-Methylallyl                     |                      |
| 13.16 | Br             | 2-Ethylallyl                      |                      |
| 13.17 | Br             | 1-Methylallyl                     |                      |
| 13.18 | Br             | 1-Ethylallyl                      |                      |
| 13.19 | Br             | 1-Methyl-2-butenyl                |                      |
| 13.20 | Br             | 1-Ethyl-2-butenyl                 |                      |
| 13.21 | Br             | 1-Isopropyl-2-butenyl             |                      |
| 13.22 | Br             | 1-n-Butyl-2-butenyl               |                      |
| 13.23 | Br             | 1-Methyl-2-pentenyl               |                      |

|      | Nr.   | R <sup>1</sup> | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|------|-------|----------------|----------------------------|----------------------|
| 5    | 13.24 | Br             | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    |                      |
|      | 13.25 | Br             | Propargyl                  |                      |
|      | 13.26 | Br             | 2-Butinyl                  |                      |
|      | 13.27 | Br             | 3-Butinyl                  |                      |
| 10   | 13.28 | Br             | Ethoxi                     |                      |
|      | 13.29 | Br             | Propoxi                    |                      |
|      | 13.30 | Br             | 1-Methylethoxi             |                      |
|      | 13.31 | Br             | n-Butoxi                   |                      |
| 15   | 13.32 | Br             | 1-Methylpropoxi            |                      |
|      | 13.33 | Br             | 2-Methylpropoxi            |                      |
|      | 13.34 | Br             | 1,1-Dimethylethoxi         | -                    |
| 20   | 13.35 | Br             | n-Pentyloxi                |                      |
| 20   | 13.36 | Br             | n-Hexyloxi                 |                      |
|      | 13.37 | Br             | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
|      | 13.38 | Br             | 2-Propenyloxi              |                      |
| 25   | 13.39 | Br             | 2-Butentyloxi              |                      |
|      | 13.40 | Br             | 2-Methyl-2-propenyloxi     |                      |
|      | 13.41 | Br             | 2-Pentenyloxi              |                      |
|      | 13.42 | Br             | 3-Pentenyloxi              |                      |
| 30   | 13.43 | Br             | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
|      | 13.44 | Br             | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
|      | 13.45 | Br             | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
|      | 13.46 | Br             | 2-Propinyloxi              |                      |
| 35   | 13.47 | Br             | 2-Butinyl-oxi              |                      |
|      | 13.48 | Br             | 3-Butinyl-oxi              |                      |
|      | 13.49 | Br             | 1-Methyl-2-propinyloxi     |                      |
| 40   | 13.50 | Br             | Cyclopropyl                |                      |
|      | 13.51 | Br             | Cyclobutyl                 |                      |
|      | 13.52 | Br             | Cyclopentyl                |                      |
|      | 13.53 | Br             | Cyclohexyl                 |                      |
| 45   | 13.54 | Br             | 2-Cyclopentenyl            |                      |
|      | 13.55 | Br             | 1-Cyclopentenyl            |                      |
| :    | 13.56 | Br             | 2-Cyclohexenyl             |                      |
|      | 13.57 | Br             | 1-Cyclohexenyl             | ;                    |
| 50 * | 13.58 | Br             | Cyclopentyloxi             |                      |

| Nr.   | R1 | R <sup>7</sup>     | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|----|--------------------|----------------------|
| 13.59 | Br | Cyclohexyloxi      |                      |
| 13.60 | Br | 2-Cyclopentenyloxi |                      |
| 13.61 | Br | 2-Cyclohexenyloxi  |                      |

Tabelle 14 Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung  $A_1$ 

20  $\mathbb{R}^1$  $R^7$ phys.Dat. Nr. Fp [°C] 14.1 J i-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub> J 14.2  $n-C_3H_7$ 25 J 14.3 n-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub> 97 - 9814.4 J sec.-C4H9 148 - 149 14.5 J i-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub> 14.6 J tert.-C4H9 30 14.7 J n-C<sub>5</sub>H<sub>11</sub> 14.8 J  $sec.-C_5H_{11}$ J 14.9 n-C6H13 35 J 14.10 n-C7H15 J 14.11 sec.-C7H15 14.12 J 1-Methylvinyl 14.13 J 2-Methylvinyl 40 J 14.14 Allyl 14.15 J 2-Methylallyl 14.16 J 2-Ethylallyl 14.17 J 1-Methylallyl 45 14.18 J 1-Ethylallyl 14.19 1-Methyl-2-butenyl J 14.20 1-Ethyl-2-butenyl 50 1-Isopropyl-2-butenyl 14.21

55

5

10

|    | Nr.   | R <sup>1</sup> | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|-------|----------------|----------------------------|----------------------|
| 5  | 14.22 | J              | 1-n-Butyl-2-butenyl        |                      |
|    | 14.23 | J              | 1-Methyl-2-pentenyl        |                      |
|    | 14.24 | J              | 1,4-Dimethyl-2-pentenyl    |                      |
|    | 14.25 | J              | Propargyl                  |                      |
| 10 | 14.26 | J              | 2-Butinyl                  |                      |
|    | 14.27 | J              | 3-Butinyl                  |                      |
|    | 14.28 | J              | Ethoxi                     |                      |
| 45 | 14.29 | J              | Propoxi                    |                      |
| 15 | 14.30 | J              | 1-Methylethoxi             |                      |
|    | 14.31 | J              | n-Butoxi                   |                      |
|    | 14.32 | J              | 1-Methylpropoxi            |                      |
| 20 | 14.33 | J              | 2-Methylpropoxi            |                      |
|    | 14.34 | J              | 1,1-Dimethylethoxi         |                      |
|    | 14.35 | J              | n-Pentyloxi                |                      |
| 25 | 14.36 | J              | n-Hexyloxi                 |                      |
|    | 14.37 | J              | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
|    | 14.38 | J              | 2-Propenyloxi              |                      |
|    | 14.39 | J              | 2-Butentyloxi              |                      |
|    | 14.40 | J              | 2-Methyl-2-propenyloxi     |                      |
| 30 | 14.41 | J              | 2-Pentenyloxi              |                      |
|    | 14.42 | J              | 3-Pentenyloxi              |                      |
|    | 14.43 | J              | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
| 35 | 14.44 | J              | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
| 33 | 14.45 | J              | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
|    | 14.46 | J              | 2-Propinyloxi              |                      |
|    | 14.47 | J              | 2-Butinyl-oxi              |                      |
| 40 | 14.48 | J              | 3-Butinyl-oxi              |                      |
|    | 14.49 | J              | 1-Methyl-2-propinyloxi     |                      |
|    | 14.50 | J              | Cyclopropyl                |                      |
|    | 14.51 | J              | Cyclobutyl                 |                      |
| 45 | 14.52 | J              | Cyclopentyl                |                      |
|    | 14.53 | J              | Cyclohexyl                 |                      |
|    | 14.54 | J              | 2-Cyclopentenyl            |                      |
| 50 | 14.55 | J              | 1-Cyclopentenyl            |                      |
| 50 | 14.56 | J              | 2-Cyclohexenyl             |                      |

| Nr.   | R1 | R <sup>7</sup>     | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|----|--------------------|----------------------|
| 14.57 | J  | 1-Cyclohexenyl     |                      |
| 14.58 | J  | Cyclopentyloxi     |                      |
| 14.59 | J  | Cyclohexyloxi      |                      |
| 14.60 | J  | 2-Cyclopentenyloxi |                      |
| 14.61 | J  | 2-Cyclohexenyloxi  |                      |

Tabelle 15  $\begin{tabular}{lll} Verbindungen der Formel V mit A in der Bedeutung $A_3$ \\ \end{tabular}$ 

H CO-NH CH3 R7

phys.Dat.  $\mathbb{R}^7$ Nr. Fp [°C] i-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub> 15.1 15.2  $n-C_3H_7$ 15.3 n-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub> 15.4 sec.-C4H9 78-80 106-107 15.5 i-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub> 15.6 tert.-C4H9 15.7  $n-C_5H_{11}$ 15.8  $sec.-C_5H_{11}$ 15.9  $n-C_6H_{13}$ 15.10 n-C7H15 15.11 sec.-C7H15 15.12 Ethoxi 15.13 Propoxi 15.14 1-Methylethoxi 15.15 n-Butoxi 15.16 1-Methylpropoxi 15.17 2-Methylpropoxi 15.18 1,1-Dimethylethoxi 15.19 n-Pentyloxi

55

5

10

15

20

25

30

35

40

45

|    | Nr.   | R <sup>7</sup>             | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|----|-------|----------------------------|----------------------|
|    | 15.20 | n-Hexyloxi                 |                      |
| 5  | 15.21 | Cyclopentyl                |                      |
|    | 15.22 | Cyclohexyl                 |                      |
|    | 15.23 | 2-Cyclopentenyl            |                      |
| 10 | 15.24 | 1-Cyclopentenyl            |                      |
| 10 | 15.25 | 2-Cyclohexenyl             | ·                    |
|    | 15.26 | 1-Cyclohexenyl             |                      |
|    | 15.27 | Cyclopentyloxi             |                      |
| 15 | 15.28 | Ethoxi                     |                      |
|    | 15.29 | Propoxi                    |                      |
|    | 15.30 | 1-Methylethoxi             |                      |
|    | 15.31 | n-Butoxi                   |                      |
| 20 | 15.32 | 1-Methylpropoxi            |                      |
|    | 15.33 | 2-Methylpropoxi            |                      |
|    | 15.34 | 1,1-Dimethylethoxi         |                      |
|    | 15.35 | n-Pentyloxi                |                      |
| 25 | 15.36 | n-Hexyloxi                 |                      |
|    | 15.37 | 2-Ethylhexyloxi            |                      |
|    | 15.38 | 2-Propenyloxi              |                      |
| 30 | 15.39 | 2-Butentyloxi              |                      |
|    | 15.40 | 2-Methyl-2-propenyloxi     | Öl                   |
|    | 15.41 | 2-Pentenyloxi              |                      |
|    | 15.42 | 3-Pentenyloxi              |                      |
| 35 | 15.43 | 3-Chlor-2-propenyloxi      |                      |
|    | 15.44 | 2,3-Dichlor-2-propenyloxi  |                      |
|    | 15.45 | 2,3,3-Trichlor-propenyloxi |                      |
|    | 15.46 | 2-Propinyloxi              |                      |
| 40 | 15.47 | 2-Butinyl-oxi              |                      |
|    | 15.48 | 3-Butinyl-oxi              |                      |
|    | 15.49 | 1-Methyl-2-propinyloxi     |                      |
| 45 | 15.50 | Cyclopropyl                |                      |
| .• | 15.51 | Cyclobutyl                 |                      |
|    | 15.52 | Cyclopentyl                |                      |
|    | 15.53 | Cyclohexyl                 |                      |
| 50 | 15.54 | 2-Cyclopentenyl            |                      |

| Nr.   | R <sup>7</sup>     | phys.Dat.<br>Fp [°C] |
|-------|--------------------|----------------------|
| 15.55 | 1-Cyclopentenyl    |                      |
| 15.56 | 2-Cyclohexenyl     |                      |
| 15.57 | 1-Cyclohexenyl     |                      |
| 15.58 | Cyclopentyloxi     | Öl                   |
| 15.59 | Cyclohexyloxi      |                      |
| 15.60 | 2-Cyclopentenyloxi |                      |
| 15.61 | 2-Cyclohexenyloxi  | Öl                   |
| 15.62 | 1-Ethylpropoxy     | Öl                   |

Die Erfindung betrifft ferner die folgenden neuen Verbindungen. Nicotinsäureanilid-Derivate der allgemeinen Formel I

I,

25

5

10

15

20

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben

Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxi, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl,  $R^1$ 

30

 $\mathbb{R}^2$ 

gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C3-C12-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl,  $C_4$ - $C_6$ -Cycloalkenyl,  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkyloxi,  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkenyloxi mit der Maßgabe, daß  $R^2$ verschieden von Isopropyl ist, wenn R¹ Chlor bedeutet.

Anilid-Derivate der allgemeinen Formel II,

35

40

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

45

55

A 
$$CH_3$$
  $CH_3$   $(A2)$ 

Χ Methylen oder Schwefel

R

gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C3-C12-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes  $C_4-C_6-Cycloalkenyl, \ gegebenenfalls \ durch \ C_1-C_4-Alkyl \ substituiertes \ C_5-C_6-Cycloalkyloxi, \ gegebenenfalls \ durch \ C_1-C_4-Alkyl \ substituiertes \ C_5-C_6-Cycloalkenyloxi$ 

#### mit der Maßgabe, daß

5

10

15

45

50

A nicht A<sub>1</sub> ist, wenn R Ethoxi, Isopropoxi oder Allyloxi ist

A nicht A<sub>2</sub> mit X in der Bedeutung Schwefel ist, wenn R Ethoxi, Propoxi, n-Butoxi, sec.-Butoxi, n-Pentyloxi ist

A nicht A<sub>2</sub> mit X in der Bedeutung Methylen ist, wenn R Isopropyl ist.

2-Aminobiphenyl-Derivate der allgemeinen Formel III,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

20
$$R^{1} \qquad R^{2} \qquad (A1)$$

$$R^{3} \qquad (A2) \qquad (A3)$$

$$R^{3} \qquad R^{5} \qquad R^{4}$$

$$R^{5} \qquad (A4) \qquad (A5) \qquad (A6)$$

$$R^{7} \qquad R^{7} \qquad R^{6} \qquad R^{7} \qquad (A8)$$

X Methylen, Schwefel, Sulfinyl, Sulfonyl (SO<sub>2</sub>),

R1 Methyl, Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod

R<sup>2</sup> Trifluormethyl, Chlor

R<sup>3</sup> Wasserstoff oder Methyl

R4 Methyl, Trifluormethyl, Chlor

R<sup>5</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor

R<sup>6</sup> Methyl, Trifluormethyl

R<sup>7</sup> Methyl, Chlor

R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Halogen.

55 Carbonsäureanilid-Derivate der allg. Formel V,

$$A-CO-NH \longrightarrow V$$

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben

A
$$R^{1}$$

$$(A1)$$

$$R^{2}$$

$$(A2)$$

$$R^{2}$$

$$(A3)$$

$$R^{4}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{9}$$

$$R^{1}$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{9}$$

$$R^{1}$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{9}$$

n 1 oder 2

5

30

35

40

50

- R<sup>1</sup> Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod
- R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Methyl
- R<sup>3</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor
- R<sup>4</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor
- R<sup>5</sup> Methyl, Trifluormethyl
- R<sup>6</sup> Methyl, Chlor
- R<sup>7</sup> gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi mit der Maßgabe, daß R<sup>7</sup> verschieden von 3-Methyl-but-2-en-1-yl oder 3-Methyl-but-3-en-1-yl ist, wenn R<sup>1</sup> Trifluormethyl ist.

Die neuen Verbindungen eignen sich als Fungizide.

Die erfindungsgemäßen fungiziden Verbindungen bzw. die sie enthaltenden Mittel können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Normalerweise werden die Pflanzen mit den Wirkstoffen besprüht oder bestäubt oder die Samen der Pflanzen mit den Wirkstoffen behandelt.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene

und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

20

25

30

35

40

45

I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.7 und 10 Gew.-Teilen N-Methyl-a-pyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;

II. eine Mischung aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.8, 80 Gew.Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine Dispersion.

III. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.3, 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl:

IV. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.4, 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280'C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl;

V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 80 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.5, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphtalin-a-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;

VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.7 und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;

VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.8, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;

VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.9, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;

IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1.33, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehydkondensates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls.

Die neuen Verbindungen zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere gegen Botrytis aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Die Verbindungen werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Saatgüter, Pflanzen, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt.

Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Speziell eignen sich die Verbindungen zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,

Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,

Podosphaera leucotricha an Äpfeln,

Uncinula necator an Reben,

Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln,

Helminthosporium-Arten an Getreide.

10 Septoria nodorum an Weizen,

15

20

Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,

Cercospora arachidicola an Erdnüssen,

Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen, Gerste, Pyricularia oryzae an Reis,

Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.

Die Anwendung gegen Botrytis wird bevorzugt.

Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz (Holzschutz) eingesetzt werden, z.B. gegen Paecilomyces variotii.

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,02 und 3 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 50 g, vorzugsweise 0,01 bis 10 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln.

Beim Vermischen mit Fungiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken: Schwefel.

Dithiocarbamate und deren Derivate, wie

Ferridimethyldithiocarbamat,

Zinkdimethyldithiocarbamat,

Zinkethylenbisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat,

Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat,

Tetramethylthiuramdisulfide,

Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat),

40 Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),

Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),

N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid,;

Nitroderivate, wie

Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat,

5 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat,

2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat,

5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester;

heterocyclische Substanzen, wie

2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat,

2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin,

O,O-Diethyl-phthalimidophosphonothioat,

5-Amino-1-\(\beta\)bis-(dimethylamino)-phosphinyl'-3-phenyl-1,2,4-triazol,

2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon,

2-Thio-1,3-dithiolo \$4,5-b'chinoxalin,

1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester,

2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol,

2-(Furyl-(2))-benzimidazol,

2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol,

```
N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid,
    N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid,
    N-Trichlormethylthio-phthalimid,
    N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäurediamid,
    5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol,
    2-Rhodanmethylthiobenzthiazol,
    1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol,
    4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon,
    Pyridin-2-thio-1-oxid,
10 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz,
    2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,
    2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid,
    2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid,
    2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid,
15 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,
    2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,
    2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid,
    N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid,
    2-Methyl-benzoesäure-anilid,
    2-lod-benzoesäure-anilid,
    N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal,
    Piperazin-1,4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid,
    1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan,
    2.6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze,
25 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze,
    N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin,
    N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin,
    1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol
    1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol
    N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff,
    1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon,
    1-(4-Chlorphenyl)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol,
    \alpha-(2-Chlorphenyl)-\alpha-(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol,
    5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin,
    Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol.
    1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
    1,2-Bis-83-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
    sowie verschiedene Fungizide, wie
    Dodecylguanidinacetat,
   3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl)]glutarimid,
    Hexachlorbenzol,
    DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl (2)-alaninat,
    DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester,
    N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton,
    DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester,
    5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin,
    3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion,
    3-(3,5-Dichlorhenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin,
    N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsäureimid,
    2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid,
    1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol,
    2,4-Difluor-\alpha-(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol,
    N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin,
    1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.
```

#### Anwendungsbeispiele

Als Vergleichswirkstoffe wurden 2-Chlornicotinsäure-2'-ethylanilid (A) - bekannt aus US 4 001 416 - und 2-Chlornicotinsäure-3'-isopropylanilid (B) - bekannt aus DE 26 11 601 - benutzt.

Anwendungsbeispiel 1

5

10

Wirksamkeit gegen Botrytis cinerea auf Paprikaschoten

Scheiben von grünen Paprikaschoten wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die 80 % Wirkstoff und 20 % Emulgiermittel in der Trockensubstanz enthielt, tropfnaß besprüht. 2 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Fruchtscheiben mit einer Sporensuspension von Botrytis cinerea, die 1,7 x 10<sup>6</sup> Sporen pro ml einer 2 %igen Biomalzlösung enthielt, behandelt. Die Fruchtscheiben wurden anschließend in feuchten Kammern bei 18 °C für 4 Tage aufbewahrt. Danach erfolgte visuell die Auswertung der Botrytis-Entwicklung auf den befallenen Fruchtscheiben.

Das Ergebnis zeigt, daß die Wirkstoffe 1.5, 1.7 und 1.8 bei der Anwendung als 500 ppm haltige Spritzbrühe eine bessere fungizide Wirkung zeigen (95 %) als die bekannten Vergleichswirkstoffe A (10 %) und B (65 %).

20 Anwendungsbeispiel 2

Wirksamkeit gegen Botrytis cinerea auf Paprikaschoten

Die Innenfläche von aufgeschnittenen Paprikaschoten wurde mit einer wäßrigen Wirkstoffaufbereitung, die 80 % Wirkstoff und 20 % Emulgiermittel in der Trockensubstanz enthielt, bis zur Tropfnässe besprüht. Nach dem Antrocknen der wäßrigen Wirkstoffaufbereitung wurden die Fruchtstücke mit einer wäßrigen Sporensuspension von Botrytis cinerea, die 1,7 x 10<sup>6</sup> Sporen/ml enthielt, inokuliert.

Anschließend wurden die Fruchtstücke für 4 Tage in Klimaschränke bei 20 - 22 °C gestellt. Dann wurde das Ausmaß des Pilzbewuchses visuell ausgewertet.

Das Ergebnis des Versuchs zeigt ferner, daß die Verbindungen Nr. 2.4, 4.4, 6.4, 7.4, 7.5, 9.1, 9.2, 9.4, 9.5, 10.1, 10.2, 10.4, 10.5, 12.4, 12.6, 2.65 und 2.66 bei der Anwendung als 1000 ppm Wirkstoff enthaltende wäßrige Spritzbrühen eine gute fungizide Wirkung (100 %) haben.

#### Patentansprüche

1. Verwendung von Anilid-derivaten der Formel

45

50

55

30

35

40

in der A die folgenden Bedeutungen hat

Pyridin-3-yl, substituiert in 2-Stellung durch Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxy, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl,

Phenyl, substituiert in 2-Stellung durch Methyl, Trifluormethyl, Chlor, Brom, Iod,

2-Methyl-5,6-dihydropyran-3-yl, 2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl, 2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-4-oxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-4,4-dioxid; 2-Methyl-furan-3-yl, substituiert in 4- und 5-Stellung durch Wasserstoff oder Methyl; Thiazol-5-yl, substituiert in 2- und 4-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor, Trifluormethyl; Thiazol-4-yl, substituiert in 2- und 5-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor, Trifluormethyl; 1-Methylpyrazol-4-yl, substituiert in 3- und 5-Stellung durch Methyl, Chlor, Trifluormethyl; Oxazol-5-yl, substituiert in 2- und 4-Stellung durch Wasserstoff, Methyl, Chlor und R die folgenden Bedeutungen hat, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>1</sub>

Alkinyloxy, gegebenenfalls durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl substituiertes  $C_3$ - $C_5$ -Cycloalkyl, gegebenenfalls durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl substituiertes  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkenyl, gegebenenfalls durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl substituiertes  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkenyloxy, gegebenenfalls durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl substituiertes  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkenyloxy, gegebenenfalls durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio, Halogen, substituiertes Phenyl, zur Bekämpfung von Bortrytis.

2. Verwendung von Nicotinsäureanilid-Derivaten der allgemeinen Formel I,

 $\begin{array}{c|c}
 & CO-NH \\
 & R^1 R^2
\end{array}$ 

- in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:
  - R¹ Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxi, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₂-C₁₂-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₂-C₁₂-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₂-C₁₂-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₃-C₁₂-Alkenyloxi, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₄-C₆-Cycloalkenyl, C₅-C₆-Cycloalkyloxi, C₅-C₆-Cycloalkenyloxi zur Bekämpfung von Botrytis.
  - 3. Verwendung von Anilid-Derivaten der Formel II,

A-CO-NH

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

A  $CH_3$   $CH_3$  (A2)

- X Methylen oder Schwefel
- R gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi zur Bekämpfung von Botrytis.
- 4. Verwendung von 2-Aminobiphenyl-Derivaten der allgemeinen Formel III,

50

45

5

20

25

$$R^8$$
 NH-CO-A

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

15
$$R^{1} \qquad (A2) \qquad (A3)$$

$$R^{3} \qquad CH_{3} \qquad R^{5} \qquad R^{4}$$

$$R^{5} \qquad R^{4}$$

$$R^{6} \qquad R^{7} \qquad R^$$

X Methylen, Schwefel, Sulfinyl, Sulfonyl (SO<sub>2</sub>),

R<sup>1</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod

R<sup>2</sup> Trifluormethyl, Chlor

R<sup>3</sup> Wasserstoff oder Methyl

R<sup>4</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor

R<sup>5</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor

R<sup>6</sup> Methyl, Trifluormethyl

R7 Methyl, Chlor

40

45

55

 $R^8$   $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio, Halogen zur Bekämpfung von Botrytis.

5. Verwendung von 2-Aminobiphenyl-Derivaten der allgemeinen Formel IV,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

6. Verwendung von Carbonsäureanilid-Derivaten der allg. Formel V,

zur Bekämpfung von Botrytis.

A-CO-NH 
$$\stackrel{}{\longrightarrow}$$
 V,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

55

50

35

A
$$R^{1}$$

$$(A1)$$

$$(A2)$$

$$(A3)$$

$$R^{4}$$

$$(A4)$$

$$(A5)$$

$$(A6)$$

$$R^{2}$$

$$(A3)$$

$$(A3)$$

$$(A3)$$

$$(A4)$$

$$(A5)$$

$$(A6)$$

$$(A6)$$

$$(A7)$$

n 1 oder 2

20

25

30

35

40

45

R1 Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Methyl

R<sup>3</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor

R4 Wasserstoff, Methyl, Chlor

R<sup>5</sup> Methyl, Trifluormethyl

R6 Methyl, Chlor

R<sup>7</sup> gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi

zur Bekämpfung von Botrytis.

#### Nicotinsäureanilid-Derivate der allgemeinen Formel I

CO-NH

I,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben

R1 Halogen, Methyl, Trifluormethyl, Methoxi, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl,

R<sup>2</sup> gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxi, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi mit der Maßgabe, daß R<sup>2</sup> verschieden von Isopropyl ist, wenn R<sup>1</sup> Chlor bedeutet.

#### 50 8. Anilid-Derivate der allg. Formel II,

A-CO-NH II,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

X Methylen oder Schwefel

10

15

20

35

40

45

50

- R gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi mit der Maßgabe, daß
  - A nicht A<sub>1</sub> ist, wenn R Ethoxi, Isopropoxi oder Allyloxi ist
  - A nicht A<sub>2</sub> mit X in der Bedeutung Schwefel ist, wenn R Ethoxi, Propoxi, n-Butoxi, sec.-Butoxi, n-Pentyloxi ist
  - A nicht A<sub>2</sub> mit X in der Bedeutung Methylen ist, wenn R Isopropyl ist.
- 9. 2-Aminobiphenyl-Derivate der allgemeinen Formel III,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

$$R^{1} \qquad \qquad \begin{array}{c} X \\ R^{2} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ \end{array}$$

10. 2-Aminobiphenyl-Derivate der allgemeinen Formel IV,

Wasserstoff oder Methyl

Methyl, Trifluormethyl, Chlor

Wasserstoff, Methyl, Chlor

Methyl, Trifluormethyl

Methyl, Chlor

 $\mathbb{R}^3$ 

R<sup>4</sup>

 $\mathbb{R}^5$ 

 $R^6$ 

R7

 $R^8$ 

30

35

45

50

55

IV,

 $C_1\hbox{-} C_4\hbox{-} \text{Alkyl},\ C_1\hbox{-} C_4\hbox{-} \text{Alkoxy},\ C_1\hbox{-} C_4\hbox{-} \text{Alkylthio},\ \text{Halogen}.$ 

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

$$R^{1} \qquad \qquad (A1) \qquad (A2) \qquad (A3)$$

$$R^{3} \qquad \qquad (A1) \qquad (A2) \qquad (A3)$$

$$R^{5} \qquad \qquad (A3)$$

$$R^{5} \qquad \qquad (A4) \qquad (A5) \qquad (A6)$$

$$R^{7} \qquad \qquad (A4) \qquad (A5) \qquad (A6)$$

$$R^{7} \qquad \qquad (A7) \qquad (A8)$$

$$R^{1} \qquad \qquad (A7) \qquad (A8)$$

$$R^{1} \qquad \qquad (A7) \qquad (A8)$$

$$R^{2} \qquad \qquad (A7) \qquad (A8)$$

$$R^{3} \qquad \qquad (A8)$$

$$R^{3} \qquad \qquad (A8)$$

$$R^{3} \qquad \qquad (A8)$$

$$R^{3} \qquad \qquad (A8)$$

$$R^{4} \qquad \qquad (A8)$$

$$R^{5} \qquad \qquad (A8)$$

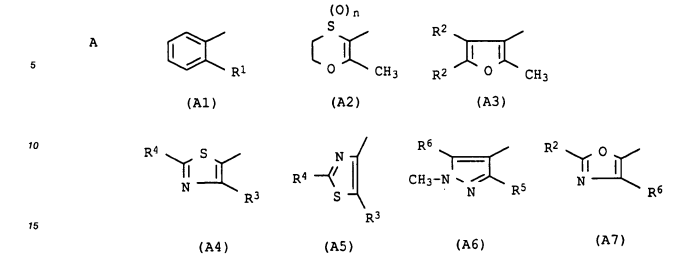
$$R^{5} \qquad \qquad (A8)$$

11. Carbonsäureanilid-Derivate der allg. Formel V,

A-CO-NH 
$$\stackrel{}{\longrightarrow}$$
 V,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben

55



n 1 oder 2

R1 Trifluormethyl, Chlor, Brom, Jod

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Methyl

R<sup>3</sup> Methyl, Trifluormethyl, Chlor

R<sup>4</sup> Wasserstoff, Methyl, Chlor

R<sup>5</sup> Methyl, Trifluormethyl

R<sup>6</sup> Methyl, Chlor

 $R^7$ 

gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxi, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxi, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyloxi, gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiertes C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyloxi mit der Maßgabe, daß R<sup>7</sup> verschieden von 3-Methyl-but-2-en-1-yl oder 3-Methyl-but-3-en-1-yl ist, wenn R<sup>1</sup> Trifluormethyl ist.

35

20

25

30

40

45

50





① Veröffentlichungsnummer: 0 545 099 A3

12)

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 92119105.2

2 Anmeldetag: 07.11.92

(51) Int. CI.5: **C07D** 213/82, C07D 231/14, C07D 277/56, C07D 263/34, C07D 307/68, C07D 309/28, C07D 327/06, C07C 233/64, A01N 37/22, A01N 43/00

Priorität: 22.11.91 DE 4138387

18.02.92 DE 4204764

18.02.92 DE 4204766

18.02.92 DE 4204767

18.02.92 DE 4204768

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 09.06.93 Patentblatt 93/23

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT

(89) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 24.11.93 Patentblatt 93/47

(7) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-67063 Ludwigshafen(DE)

(2) Erfinder: Eicken, Karl, Dr. **Am Huettenwingert 12** W-6706 Wachenheim(DE) Erfinder: Goetz, Norbert, Dr.

> Schoefferstrasse 25 W-6520 Worms 1(DE)

Erfinder: Harreus, Albrecht, Dr.

Teichgasse 13

W-6700 Ludwigshafen(DE)

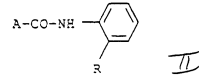
Erfinder: Ammermann, Eberhard, Dr.

Von Gagern-Strasse 2 W-6148 Heppenheim(DE) Erfinder: Lorenz, Gisela, Dr.

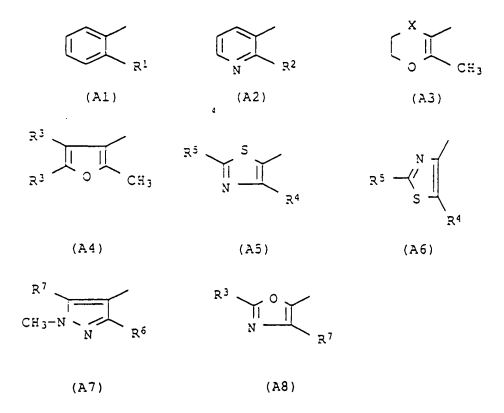
Erlenweg 13

W-6730 Neustadt(DE) Erfinder: Rang, Harald, Dr. Maximillianstrasse 30 W-6700 Ludwigshafen(DE)

- (A) Säureanilid-Derivate und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Botrytis.
- (57) Verwendung von Anilid-derivaten der Formel



in der A die folgenden Bedeutungen hat



zur Bekämpfung von Botrytis, sowie einige Verbindungen der Formel II



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 11 9105 ⋅ え Seite 1

|           | EINSCHLÄGI  | GE DOKUMENTE  |                           |  |
|-----------|---|---|---------------------------|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokum<br>der maßgebl  | ents mit Angabe, soweit erforderlich,<br>chen Teile                       | Betrifft<br>Anspruch      | KLASSIFIKATION DER<br>ANMELDUNG (Int. Cl.5)  |
| X         | PHYTOPATHOLOGY<br>Bd. 57, Nr. 11, 190<br>Seiten 1256 - 1257<br>L.V. EDGINGTON ET A<br>of oxathiin compount<br>* das ganze Dokumen | AL. 'Fungitoxic spectrum  | 1                         | C07D213/82<br>C07D231/14<br>C07D277/56<br>C07D263/34<br>C07D307/68<br>C07D309/28<br>C07D327/06 |
| E         | CHEMICAL ABSTRACTS, 7. Dezember 1992, 0 abstract no. 228322 M. ODA ET AL. 'Strurelations of 2-chloda-carboxamide fungiseite 303;  | Columbus, Ohio, US;<br>Pb,<br>ucture-activity<br>propyridine-<br>icides.' | 1,2,7                     | C07C233/64<br>A01N37/22<br>A01N43/00   |
|           | 144297-64-3* *CAS RN 57842-00-9 *CAS RN 57841-47-1* & NIPPON NOYAKU GAR Bd. 17, Nr. 2, 1992                                       | KAISHI  | 1,2<br>1,5,10<br>1,2,5,7, |  |
|           | Seiten 91 - 98<br>DE-A-2 611 601 (BAS<br>* das ganze Dokumer  |   | 1,2                       | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)  |
| x         | DE-A-2 417 216 (BAS*Beispiel 5,<br>2-Chlornicotinsäure  | ·   | 1,5,10                    |  |
| <b>^</b>  | *Beispiel 5,<br>2-Chlornicotinsäure   | :-2`-isopropylanilid*<br>:-2`-äthylanilid*                                | 1,2,7<br>1,2              |  |
| A         | & US-A-4 001 416 EP-A-0 256 503 (MIT INDUSTRIES LIMITED) * das ganze Dokumen  |   | 1,2,4,5,<br>7,9,10        |  |
|           |   | -/  |                           |  |
| Der voi   | diegende Recherchenbericht wurd   | de für alle Patentansprüche erstellt                                      |                           |  |
| D         | Recherchemort EN HAAG   | Abschlaßdatsm der Recherche<br>09 SEPTEMBER 1993                          |                           | Prifer P. BOSMA  |

#### KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur

EPO FORM LSS CL. 82 (POCS)

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeidedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeidung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument



|                          | GE      | BÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE   |
|--------------------------|---------|--|
|                          |         |  |
| Die v                    | orliege | ande europäische Patentanmeidung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.   |
| [                        |         | Alle Anspruchsgebühren wurden innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.  |
|                          |         | Nur ein Teil der Anspruchsgebühren wurde Innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche erstellt für die Anspruchsgebühren entrichtet wurden.                             |
|                          |         | nämlich Patentansprüche:   |
|                          |         | Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende euro-<br>päische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.  |
| $\neg$                   | МД      | MOEI MRE EIMUEITI MUVEIT RES PORINDUMS   |
|                          |         | NGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG  |
| Nach<br>runger<br>nämlic | n an di | ssung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforde-<br>ie Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen,   |
|                          |         |  |
|                          |         | Siehe Blatt -B-  |
|                          |         |  |
|                          |         |  |
|                          |         |  |
|                          |         |  |
|                          |         |  |
|                          |         |  |
|                          | ]<br>י  | Alle weiteren Recherchengebühren wurden innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende euro-<br>päische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.  |
| x                        |         | Nur ein Teil der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende<br>europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeidung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen,<br>für die Recherchengebühren entrichtet worden sind, |
|                          | ı       | nämlich Patentansprüche: siehe Erfindungsgruppe 1,7,8  |
|                          | ]       | Keine der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende euro-<br>päische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Patent-<br>ansprüchen erwähnte Erfindung beziehen,             |
|                          |         | nämlich Patentansprüche:   |



EP 92 11 9105 Seite 2

|           | EINSCHLÄGIG  | E DOKUMENTE  |                      |   |
|-----------|--|--|----------------------|---|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokumer<br>der maßgeblich  | nts mit Angabe, soweit erforderlich,<br>nen Teile  | Betrifft<br>Anspruch | KLASSIFIKATION DER<br>ANMELDUNG (Int. Cl.5) |
| A         | EP-A-0 314 428 (ICI  |  | 1,2,4,5,<br>7,9,10   |   |
|           | Ansprüche 1,6,7; Be  | - Seite 6, Zeile 34;<br>ispiele *<br>  |                      |   |
| Ē         | WO-A-9 311 117 (MON<br>10. Juni 1993   | SANTO COMPANY)   | 1,6,11               |   |
| X         | FR-A-2 337 997 (COM<br>AND INDUSTRIAL RESE<br>*Tabelle I; Verbind<br>* Ansprüche 1,10 *  |  | 1,6,11               |   |
| A         | EP-A-O 276 177 (SUM<br>INDUSTRIES LTD.)  | ITOMO CHEMICAL   | 1,6,11               |   |
| X         | EP-A-0 371 950 (MON<br>* Seite 3, Zeile 10<br>1-4,14,21-24 *   | SANTO COMPANY) - Zeile 40; Ansprüch  | 1,6,11               |   |
| X         | chemotherapeutic fu<br>activity-chemical s<br>some 4-methyl-5-thi<br>derivatives. Labora<br>Seite 142;<br>*CAS RN 53040-20-3*<br>* Zusammenfassung *<br>& ACTA PHYTOPATHOLO<br>Bd. 8, Nr. 3-4, 197<br>Seiten 269 - 282 | Columbus, Ohio, US; ET AL. 'Systemic and ngicidal tructure relation of azolecarboxylic acid tory screening tests.  GICA 3, BUDAPEST  BA-GEIGY) | 1                    | RECHERCHIERTE<br>SACHGEBIETE (Int. Cl.5)    |
|           | * Seite 9, Zeile 43<br>1-4,14,15; Beispiel   | 3 - Zeile 57; Ansprüch<br>3.5; Tabelle 3.077 *<br><br>-/   | e                    |   |
| Der '     | vorliegende Recherchenbericht wur  | de für alle Patentansprüche erstellt   |                      |   |
|           | Recharchement  | Abschlußdatum der Recherche  | ,                    | Prtfer                                      |

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
  Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
  anderen Vertiffentlichung derselben Kategorie
  A: technologischer Hintergrund
  O: nichtschriftliche Offenbarung
  P: Zwischen

EPO FORM LSD 03.82

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Gr E: alteres Patentiokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 11 9105 Seite 3

|          |   | E DOKUMENTE   | <del></del>  |   |
|----------|---|---|--|---|
| ategorie | Kennzeichnung des Dokume<br>der maßgeblich  | nts mit Angabe, soweit erforderlich,<br>hen Teile                                     | Betrifft<br>Anspruch   | KLASSIFIKATION DER<br>ANMELDUNG (Int. Cl.5) |
| A        | WO-A-9 101 311 (MON<br>* das ganze Dokumen  |   | 1,6,11   |   |
| A        | EP-A-O 296 673 (SHE<br>RESEARCH MAATSCHAPP<br>* Beispiele 25,33,4   | IJ B.V.)  | 1,6,11   |   |
| X        | FR-A-1 546 183 (UNI<br>* Ansprüche; Tabell  |   | 1,6,11   |   |
| A        | DE-A-1 914 954 (SHE<br>RESEARCH MAATSCHAPP<br>*Seiten 10,17,18*<br>* Ansprüche 1-3 *  | LL INTERNATIONALE<br>IJ N.V. DEN HAAG)  | 1,6,11   |   |
|          |   |   |  |   |
|          |   |   |  | RECHERCHIERTE                               |
|          |   |   |  | SACHGEBIETE (Int. Cl.5                      |
|          |   |   |  |   |
|          |   |   |  |   |
|          |   |   |  |   |
|          |   |   |  |   |
|          |   |   |  |   |
|          |   |   |  |   |
| Der -    | orliegende Recherchenhericht wur-   | de für alle Patentansprüche erstellt  |  |   |
| Der \    | Racherchemet  | Abechindestum der Recherche   | <del></del>  | Pritter                                     |
|          | DEN HAAG  | 09 SEPTEMBER 1993   | 3  | P. BOSMA                                    |
| Y:vo     | KATEGORIE DER GENANNTEN i<br>on besonderer Bedeutung allein betrach<br>in besonderer Bedeutung in Verbindun<br>inderen Veröffentlichung derselben Kate<br>chnologischer Hintergrund | tet E : älteres Paten nach dem An g mit einer D : in der Anmet gorie L : aus andern G | tdokument, das jed<br>meidedatum veröffe<br>idung angeführtes E<br>rlinden angeführtes | entlicht worden ist<br>Pokument             |

A : Mitglied der gielchen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

# EPO FORM 15th to.22 (Posts)

X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derseiben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur



### MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG A POSTERIORI

Nach Auffassung der Recherchenabtellung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Eintheitlichtkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

- Patentansprüche 2 und 7 (vollständig); 1,4,5,9 (teilweise) : Pyridin-3-yl-Derivate.
- 2. Patentansprüche 1,3-6,8-11 (teilweise) :
   Phenyl-Derivate.
- Patentansprüche 1,3-5,8-10 (teilweise):
   2-Methyl-5,6-dihydropyran-3-yl-Derivate.
- 4. Patentansprüche 1,3,4,8 und 9 (teilweise) :
   2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-Derivate.
- 5. Patentansprüche 1,4-6,9-11 (teilweise) :
   2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-4-oxid- und
   2-Methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-yl-4-dioxid-Derivate.
- 6. Patentansprüche 1,4-6,9-11 (teilweise) :
   2-Methylfuran-3-yl-Derivate.
- 7. Patentansprüche 1,4-6,9-11 (teilweise):
  Thiazol-4-yl-Derivate,
  Thiazol-5-yl-Derivate und
  Oxazol-5-yl-Derivate.
- 8. Patentansprüche 1,4-6,9-11 (teilweise) :
   Pyrazol-4-yl-Derivate.

Die der Erfindung zugrunde liegende allgemeine Aufgabe ist nicht neu, sondern bereits gelöst, und sie weist keine erfinderische Tätigkeit auf gegenüber dem Stand der Technik bekannt aus

Phytopathology 57(11), Seiten 1256-1257 (1967) Hieraus ist bekannt dass eine Oxathiin-Verbindung (CAS RN 6577-34-0) benutzt werden kann zur Bekämpfung von Botrytis, welche Verbindung auch beansprucht wird in der zugrundeliegenden Anmeldung zur Bekämpfung von Botrytis.

Die ursprüngliche einzige allgemeine erfinderische Idee ist deshalb nicht mehr zulässig; der technische Zusammenhang oder die technische Wechselwirkung zwischen den einzelnen Lösungen muss somit neu geprüft werden.

Dabei ergibt sich die vorstehende neue Einordnung unter verschiedene Sachverhalte, von denen jeder eine unterschiedliche mögliche erfinderische Idee verwirklicht.